(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 3 octobre 2002 (03.10.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/076975 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷:
 C07D 401/14, 401/12, 453/02, A61K 31/53 // (C07D 401/14, 251:00, 215:00, 215:00) (C07D 401/14, 251:00, 215:00, 215:00) (C07D 401/12, 251:00, 215:00)
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/01005

- (22) Date de dépôt international : 22 mars 2002.(22.03.2002)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité :

01/03916

23 mars 2001 (23.03.2001)

01/10370

2 août 2001 (02.08.2001) FF

- (71) Déposant: AVENTIS PHARMA S.A. [FR/FR]; 20 avenue Raymond Aron, F-92160 ANTONY (FR).
- (72) Inventeurs: MAILLIET, Patrick; 87 rue Dalayrac, F-94120 FONTENAY SOUS BOIS (FR). LAOUI, Abdelazize; 876 Sunset Ridge Road, BRIDGEWATER, NJ 08807 (US). RIOU, Jean-François; 2 rue Chabaud, F-51100 REIMS (FR). DOERFLINGER, Gilles; Résidence Les Millepertuis, Bât. B3, F-91940 LES ULIS (FR). MERGNY, Jean-Louis; 25 rue Delescluze, F-94800 VILLEJUIF (FR). HAMY, François; 42 rue Hoffet, F-68110 ILLZACH (FR). CAULFIELD, Thomas; 7 rue Raffet, F-75016 PARIS (FR).

- (74) Mandataire: LE PENNEC, Magali; AVENTIS PHARMA S.A., Direction Brevets, 20 avenue Raymond Aron, F-92165 ANTONY CEDEX (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.



(54) Title: CHEMICAL DERIVATIVES AND THEIR USE AS ANTI-TELOMERASE AGENT

(54) Titre: DERIVES CHIMIQUES ET LEUR APPLICATION COMME AGENT ANTITELOMERASE

(57) Abstract: The invention concerns cancer therapy and novel anti-cancer agents having a very particular mechanism of activity. The invention also concerns novel chemical compounds and their therapeutic use in humans.

(57) Abrégé: La présente invention est relative ô la thérapie du cancer et concerne de nouveaux agents anticancéreux ayant un mécanisme d'action bien particulier. Elle concerne aussi de nouveaux composés chimiques ainsi que leur application thérapeutique chez l'homme.

15

20

25

30

1

DERIVES CHIMIQUES ET LEUR APPLICATION COMME AGENT ANTITELOMERASE

La présente invention est relative à la thérapie du cancer et concerne de nouveaux agents anticancéreux ayant un mécanisme d'action bien particulier. Elle concerne aussi de nouveaux composés chimiques ainsi que leur application thérapeutique chez l'homme.

La présente invention concerne l'utilisation de nouveaux composés chimiques non nucléotidiques interagissent avec des structures spécifiques de l'acide désoxyribonucléique (ADN) ou de l'acide ribonucléique (ARN). Ces nouveaux composés sont constitués d'un agent répartiteur lié à deux groupes aminoaromatiques. Ces nouveaux composés sont utiles dans le traitement des cancers et agissent en particulier en tant qu'agents inhibiteurs de la télomérase. Ils sont particulièrement utiles pour stabiliser l'ADN en structure G-quadruplexe (tétrades de quanines). L'application thérapeutique de l'inhibition de la télomérase via la stabilisation de ces G-quadruplexes est l'arrêt de la mitose cellulaire et la mort des cellules à division rapide telles que les cellules cancéreuses et éventuellement l'induction de la sénescence des cellules cancéreuses.

Les composés de la présente invention présentent l'avantage du point de vue thérapeutique de bloquer la télomérase. Du point de vue biologique, la télomérase permet l'ajout de séquences d'ADN répétées du type T T A G G G, dites séquences télomériques, à l'extrémité du télomère, lors de la division cellulaire. Par cette action la télomérase rend la cellule immortelle. En effet, en l'absence de cette activité enzymatique, la cellule perd à chaque division 100 à 150 bases, ce qui la rend rapidement senescente. Lors de l'apparition de cellules cancéreuses à division rapide, il est apparu que

2

ces cellules présentaient des télomères maintenus à une longueur stable au cours de la division cellulaire. Dans ces cellules cancéreuses il est apparu que la télomérase était fortement activée et qu'elle permettait l'addition de motifs répétés de séquences télomériques à la fin du télomère et permettait donc la conservation de la longueur du télomère dans les cellules cancéreuses. Il est apparu depuis quelques temps que plus de 85 % des cellules cancéreuses présentaient des tests positifs à la présence de télomérase alors que les cellules somatiques ne présentent pas cette caractéristique.

Ainsi la télomérase est une cible très convoitée pour traiter les cellules cancéreuses. La première approche évidente pour bloquer la télomérase a été l'utilisation de structures nucléotidiques (Chen et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93(7), 2635-2639). Parmi les composés non nucléotidiques qui ont été utilisées dans l'art antérieur on peut citer les diaminoanthraquinones (Sun et al. J. Med. Chem. 40(14), 2113-6) ou les diethyloxadicarbocyanines (Wheelhouse R. T. Et al. J. Am. Chem. Soc. 1998(120) 3261-2).

15

20

25

30

Le brevet WO 99/40087 décrit l'utilisation de composés qui interagissent avec les structures G-quadruplexes qui sont des composés perylenes et des carbocyanines contenant au moins sept cycles dont deux heterocycles.

Il est apparu de façon tout à fait surprenante que des structures simples permettaient d'obtenir un résultat au moins équivalent avec des structures beaucoup moins compliquées du point de vue chimique. Les composés de la présente invention qui répondent à l'objectif visé c'est-à-dire qui fixent la structure G-quadruplex d'ADN ou d'ARN et notamment la structure G-quadruplex des télomères et par ce fait présentent une activité

10

15

20

25

30

inhibitrice des télomérases répondent à la formule générale suivante :

cycle aromatique azoté - NR_3 - répartiteur - NR'_3 - cycle aromatique

5 dans laquelle

- le cycle aromatique azoté, représente :
- ◊ une quinoléine ou isoquinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - ◊ une benzamidine ou
 - ◊ une pyridine
 - le cycle aromatique représente
- - ◊ une quinoléine ou isoquinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - ♦ une benzamidine ou
 - vune pyridine ou

4

♦ un noyau phényle éventuellement substitué par un groupement halogène; alkoxy en C1-C4; cyano; carbonylamino éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4; guanyl; alkylthio en C1-C4; amino, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle et dont les parties alkyles peuvent ensemble former un cycle en C3-C8, nitro; alkylèneamino en C1-C4; alkénylèneamino en C2-C4;

10

5

◊ un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

20

15

- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4
- le répartiteur représente :

25

- un groupe triazine éventuellement substitué par un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

30

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène;

5

10

15

20

un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux ou différents; identiques un cycle aromatique tel que défini ci-dessus éventuellement substitué ; un radical quinuclidine; un radical pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un radical pipérazinyle ou homopipérazinyle lui-même éventuellement substitué un radical alkyle, par cycloalkyle ou phénylalkyle ; un radical morpholinyle; un radical pyridyle, pipéridinyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitués par plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle alkyle C1-C4; un radical avec indazolyle; un radical naphtyle; radical benzotriazole ; un benzoimidazolyle; un radical pyrimidinyle éventuellement substitué par plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène; un radical amino lui-même éventuellement substitué par un deux radicaux identiques ou différents alkyle, phénylalkyle, choisis parmi alkylaminoalkyle et dialkylaminoalkyle, étant entendu que lorsque XR1R2 représente alors R1 et R2 identiques NR1R2, représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent l'un pas hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 substitué

30

5

25

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S, ce radical étant éventuellement substitué,

o un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels,

ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

La présente invention a pour objet les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale suivante :

cycle aromatique azoté - NR_3 - répartiteur - NR_3 - cycle 20 aromatique

dans laquelle

• le cycle aromatique azoté, représente :

- ◊ une benzamidine ou
- ◊ une pyridine
- le cycle aromatique représente

◊ une quinoléine éventuellement substituée
par au moins un radical choisi parmi un groupe
N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou
différents représentent l'hydrogène ou un radical
alkyle en C1-C4, et un groupe alkoxy ou alkyle à
chaîne courte en C1-C4 ou

vune quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou

- ◊ une benzamidine ou
- ◊ une pyridine ou

◊ un noyau phényle éventuellement substitué par un groupement halogène; alkoxy en C1-C4; cyano; carbonylamino éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4; guanyl; alkylthio en C1-C4; amino, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle et dont les parties alkyles peuvent ensemble former un cycle en C3-C8, nitro; alkylèneamino en C1-C4; alkénylèneamino en C2-C4;

♦ un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

10

5

15

20

25

8

• R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4

• le répartiteur représente :

5

- un groupe triazine éventuellement substitué par un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

10

15

20

25

30

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents; un aromatique tel que défini ci-dessus; un quinuclidine; radical un radical éventuellement pyrrolidinyle lui-même alkyle substitué par un radical phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un radical pipérazinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle, cycloalkyle ou phénylalkyle; un radical morpholinyle; un radical pyridyle ou un pipéridyle éventuellement radical substitués par un ou plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; indazolyle ; un radical radical naphtyle; un radical benzotriazole; un pyrimidinyle éventuellement radical

9

substitué par un ou plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène,

étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,

- un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels,

5

10

15

20

ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

Parmi les composés de la présente invention, on peut composés tels que définis ci-dessus 25 citer les caractérisés en ce que lorsque l'un ou les deux de R1 et représente(nt) un radical alkyle en R2 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents, ces radicaux sont choisis parmi radicaux suivants: le radical amino lui-même les 30 ou deux radicaux éventuellement substitué par un identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxyalkyle, alcoxyalkyle, alkylphénylalkyle,

10

phénylalkyle, carboxyalkyle, hydroxycarboxyalkyle, acyle, naphtyle, phényle et alkylphényle; le radical trialkylammonio; les radicaux hydroxy; alcoxy en C1-C4; thioalcoxy; trifluorométhyle; acyle; carboxy libre, salifié, estérifié ou amidifié; imidazolyle; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle en C1-C4; pipéridyle et pipérazinyle éventuellement substitué(s) par alkyle ou phénylalkyl avec alkyl en C1-C4; morpholinyle; pyridyle; naphtyle ou phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène ou le radical amino éventuellement substitué comme défini ci-dessus.

Parmi les composés de la présente invention, on peut 15 citer les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que le répartiteur représente :

- un groupe triazine éventuellement substitué par un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; alkyle C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux amino, alkylamino, dialkylamino, alcoxyalkylamino, dialcoxyalkylamino, hydroxyalkylamino, dihydroxyalkylamino, hydroxyalkylamino, trialkylamino+, naphtylamino, phénylamino, acylamino,

25

20

(alkyl) (phénylalkyl) amino, . (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, hydroxy, alcoxy C1-C4, thioalcoxy en C1-C4, en trifluorométhyle, acyle, carboxy libre, ou estérifié amidifié, salifié, imidazolyle, pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle en C1-C4, pipéridyle, pipérazinyle et homopipérazinyle éventuelsubstitué(s) par alkvle phénylalkyle - avec C1-C4, alkyle en pyridyle, naphtyle morpholinyle, phényle éventuellement substitué(s) par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène, amino, alkylamino et dialkylamino; un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ; un quinuclidine ; radical un radical éventuellement lui-même pyrrolidinyle radical alkyle substitué par un phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; radical pipérazinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle, cycloalkyle ou phénylalkyle; un radical morpholinyle; un radical pyridyle ou un pipéridyle éventuellement radical substitués par un ou plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; indazolyle; un radical naphtyle, un radical benzotriazole; éventuellement pyrimidinyle radical substitué par un ou plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4 ; un radical acénaphtène, étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques

5

10

15

20

25

30

représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical choisi parmi les

radicaux suivants : pipérazinyle

10

5

15

20

25

30

ou un de ses sels,

homopipérazinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl, pyridinyle et pyridyle; 1,2,3,4-tétrahydroquinoléinyle et 1,2,3,4-tétrahydroéventuelisoquinoléinyle; diazépine substitué par alkyle lement pyrrolidinyl-alkyl; pipéridyle pipéridinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi alkyle, alcoxy, alcoxyalkyle, pyrrolylalkyle, pipéridinyle, pipéridyle, hydroxy cycloalkyl-alkyle; morpholinyle; thiomorpholinyle; imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle,

- ou un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

Parmi les composés de la présente invention, on peut définis ci-dessus tels que citer composés caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 éventuellement substitué par amino, alkylamino, dialkylamino ou phényle, et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs l'une quelconque définies pour R1 et R2 à revendications 1 à 5 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical 10 cyclique choisi parmi les radicaux suivants :un radical pipérazinyle ou homopipérazinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi alkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, dialkylaminoalkyle, hydroxyalkyl, 15 phénylalkyle, alcoxyalkyle, avec alcoxy, hydroxyalcoxyalkyle dihydroxyalkyle, imidazolylalkylaminoalkyle, imidazolylaminoalkyle, pyridylalkyle, imidazolylhydroxyalkylaminoalkyle, imidazopyridinylalkyle, pyridinylalkyle, pyrrolidinylalkyle, imidazolylalkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle morpholinylalkyle, benzoimidazolalkyle phényle, éventuellement substitué par alkyle ou hydroxyalkyle, cycloalkyle en C3-C8, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridyle, pipéridyle, furylcarbonyle, furfurycarbonyle, quinolyle ou isoquinolyle; un radical pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl, pyridinyle et pyridyle ; un 1,2,3,4-tétrahydroquinoléinyle 1,2,3,4radical diazépine tétrahydroisoquinoléinyle; un radical éventuellement substitué par alkyle ou pyrrolidinylalkyl; un radical pipéridyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxyalkyle, pyrrolylalkyle, alkyle, alcoxy, pipéridinyle, hydroxy, cycloalkylalkyle et pipéridyle ;

14

un radical pipéridinyle éventuellement substitué par pipéridinyle; un radical morpholinyle ou thio morpholinyle; un radical imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle.

5 Parmi les composés définis ci-dessus, on peut citer les composés caractérisés en ce que lorsque l'un ou les deux de R1 et R2 représente(nt) un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents, ces radicaux sont choisis parmi le radical amino lui-même éventuellement substitué par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi radicaux alkyle, hydroxyalkyle, alcoxyalkyle, phénylalkyle, carboxyalkyle, hydroxycarboxyalkyle, acyle, naphtyle, phényle et alkylphényle; le radical trialkylammonio; les radicaux hydroxy; alcoxy en C1-C4; 15 thioalcoxy; trifluorométhyle; carboxy libre, salifié, estérifié ou amidifié; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle en C1-C4 ; pipéridyle ; pipérazinyle éventuellement substitué par alkyle ou phénylalkyl avec alkyl en C1-C4; morpholinyle; pyridyle; naphtyle ou 20 phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène ou le radical amino éventuellement substitué comme défini ci-dessus.

Parmi les composés définis ci-dessus, on peut notamment citer les composés caractérisés en ce que le répartiteur représente:

30

- un groupe triazine éventuellement substitué par un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former

OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; alkyle C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux amino, alkylamino, dialkylamino, dihydroxyalkylamino, dialcoxyalkylamino, hydroxyalkylamino, alcoxyalkylamino, trialkylamino, hydroxycarboxyalkylamino, phénylamino, acylamino, naphtylamino, (alkyl) (phénylalkyl) amino, (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl)(alkyl)amino, hydroxy, alcoxy en C1-C4, thioalcoxy en C1-C4, trifluorométhyle, carboxy libre, salifié, amidifié, pyrrolidinyle estérifié ou éventuellement substitué par alkyle en C1-C4, pipéridyle, pipérazinyle éventuelalkyle ou lement substitué par alkyle en C1-C4, avec phénylalkyle pyridyle, naphtyle morpholinyle, phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi radicaux alcoxy en C1-C4, halogène, amino, alkylamino et dialkylamino ; un cycle aromatique tel que défini ci-dessus; un radical quinuclidine; radical un pyrrolidinyle lui-même éventuellement alkyle substitué par un radical phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un. radical pipérazinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle, cycloalkyle ou phénylalkyle; un radical morpholinyle; un radical pyridyle ou un pipéridyle éventuellement radical

5

WO 02/076975

10

15

20

25

30

16

substitués par un ou plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; radical radical indazolyle; un un naphtyle, un radical benzotriazole; pyrimidinyle éventuellement 5 substitué par un ou plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène, étant entendu que lorsque XR1R2 représente alors R1 et R2 identiques NR1R2, représentent pas tous deux hydrogène ou 10 alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué ou bien lorsque X représente N ou alkyle, 15 R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical choisi parmi les pipérazinyle suivants : radicaux substitué par un ou éventuellement radicaux identiques plusieurs 20 différents; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl et pyridyle; 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléinyle; diazépine éventuellement 25 substitué par alkyle ou pyrrolidinyléventuellement pipéridyle alkyl; alcoxy ou substitué par alkyle, cycloalkylalcoxyalkyle, hydroxy et imidazolinyle morpholinyle; alkyle ; 30 éventuellement substitué par alkyle, ou un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

17

ou un de ses sels,

ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

Parmi les composés définis ci-dessus, on peut citer les 5 composés caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 substitué par un radical amino, éventuellement alkylamino, dialkylamino ou phényl et l'autre de R1 et R2 10 est choisi parmi les valeurs définies pour R1 et R2 à l'une quelconque des revendications 1 à 8 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pipérazinyle éventuellement substitué par plusieurs radicaux choisis parmi alkyle, ou alkylaminoalkyle, dialkylaminoalkyle, aminoalkyle, 15 phénylalkyle, alcoxyalkyle, hydroxyalkyl, hydroxyalcoxyalkyle avec alcoxy, pyrrolidinylalkyle, cycloalkyle en C3-C8, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridyle, furfurycarbonyle, quinolyle; furylcarbonyle, pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl et pyridyle ; 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléinyle ; diazépine alkyle éventuellement substitué par pyrrolidinylalkyl; pipéridyle éventuellement substitué alcoxy ou alcoxyalkyle, hydroxy alkyle, 25 par morpholinyle; imidazolinyle cycloalkylalkyle; éventuellement substitué par alkyle.

La présente invention a pour objet les composés fixant la structure G-quadruplex des télomères caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale telle que définie ci-dessus.

10

15

20

25

30

La présente invention concerne ainsi des composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale suivante :

cycle aromatique azoté - NR_3 - répartiteur - NR'_3 - cycle aromatique

dans laquelle

- le cycle aromatique azoté, représente :
- ◊ une quinoléine éventuellement substituée par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, (ou) un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte en C1-C4 ou
- ◊ une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - ◊ une benzamidine ou
 - ◊ une pyridine
 - le cycle aromatique représente
- ◊ une quinoléine éventuellement substituée par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, (ou) un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte en C1-C4 ou
- vune quinoléine possédant un atome d'azote
 sous forme quaternaire ou
 - ◊ une benzamidine ou
 - ◊ une pyridine ou
 - vun noyau phényle éventuellement substitué par un groupement halogène; alkoxy en C1-C4; cyano; carbonylamino éventuellement

substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4; guanyl; alkylthio en C1-C4; amino, alkylamino dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle et dont les parties alkyles peuvent ensemble former un cycle en C3-C8, nitro; alkylèneamino en C1-C4; alkénylèneamino en C2-C4,

O un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome 10 par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par alkylène C1-C4 en groupes des alkénylène en C2-C4

- différents, identiques ou R'3, • R3 et représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4
- le répartiteur représente :

groupe triazine éventuellement substitué par un radical XR1(R2) lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; alkyle C1-C8 éventuellement substitué par alkylamino, radical amino, un (phényl) (alkyl) amino, dialkylamino, (alkylphényl) (alkyl) amino, alcoxy en C1-

5

15

20

25

C4, thioalcoxy en C1-C4, trifluorométhyle, pyrrolidinyle, pipéridyle, pipérazinyle, morpholinyle, pyridyle ou phényle; un cycle aromatique tel que défini ci-dessus; radical quinuclidine, un radical pyrrolidinyle, pipérazinyle, morpholinyle, radical pipéridyle pyridyle ou un éventuellement substitué par alkyle C1-C4

étant entendu que R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec \dot{X} auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,

éventuellement groupe diazine un substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels,

5

10

15

20

25

ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

On entend au sens de la formule ci-dessus par cycle aromatique azoté un hétérocycle comportant au moins un atome d'azote ou un groupe aromatique ne comportant pas d'hétéroatome dans le cycle mais contenant au moins un 10

15

20

30

atome d'azote dans une chaîne hydrocarbonée liée au cycle comme par exemple une chaîne guanidino ou guanyl.

Le cycle aromatique représente notamment un radical quinaldine, quinoleine, benzamidine, pyridine et phényle tels que définis ci-dessus et éventuellement substitués comme indiqué ci-dessus.

Comme cycle en C3-C8 que peuvent former les parties alkyles des radicaux dialkylamino définis ci-dessus, on peut citer par exemple les cycles aziriridine, azétidine, pyrrolidine, oxazolidine, thiazolidine, pipéridine, pipérazine, morpholine, thiomorpholine ou encore azépine.

Dans les produits ci-dessus et ci-après, les radicaux chimiques ont leurs sens usuels que l'on trouve dans les documents de travail de l'homme du métier et notamment répondent aux définitions suivantes:

- le terme radical alkyle désigne des radicaux linéaires ou ramifiés notamment les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, sec-butyle, tert-butyle, pentyle, isopentyle, hexyle, isohexyle et également heptyle, octyle, nonyle et décyle ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,
- le terme radical alcoxy désigne des radicaux linéaires ou ramifiés notamment les radicaux méthoxy, éthoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy linéaire, secondaire ou tertiaire, pentoxy ou hexoxy ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,
- le terme atome d'halogène désigne les atomes de chlore, fluor, brome ou d'iode, et notamment de chlore et de fluor

le terme radical cycloalkyle désigne les radicaux cyclohexyle, cyclopropyle, cyclobutyle et également les radicaux cycloheptyle et cyclooctyle

5

10

-le terme alkylphényle désigne un radical phényle substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle tels que définis ci-dessus linéaires ou ramifiés de préférence renfermant au plus 4 atomes de carbone

les termes NH(alk) et N(alk)(alk) désignent un radical amino substitué respectivement par un ou deux radicaux alkyle, de tels radicaux alkyle étant linéaires ou ramifiés et renfermant de préférence au plus 4 atomes de carbone

le terme acylamino désigne les radicaux -C(0)-NH2, -C(0)-NH(alk) et -C(0)-N(alk)(alk) dans lesquels les radicaux NH(alk) et N(alk)(alk) ont la signification indiquée ci-dessus

-le terme acyle désigne un radical R-C(0)- dans lequel R représente un radical choisi parmi l'atome 15 d'hydrogène, les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 8 atomes de carbone ou un radical carbocyclique ou hétérocyclique saturé ou pas, choisi par exemple parmi les cycles définis ci-dessus aromatiques ou non aromatiques : le terme acyle désigne ainsi par 20 les radicaux formyle, acétyle, propionyle, exemple butanoyle, pentanoyle, hexanoyle, benzoyle, pyrrolidinylpipérazinylcarbonyle, pyrazinylcarbonyle, carbonyle, furylcarbonyle ou furfurylcarbonyle.

Le ou les radicaux carboxy des produits de formule (I) peuvent être salifiés ou estérifiés par les groupements divers connus de l'homme du métier parmi lesquels on peut citer, par exemple :

- parmi les composés de salification, des bases minérales telles que, par exemple, un équivalent de sodium, de potassium, de lithium, de calcium, de magnésium ou d'ammonium ou des bases organiques telles que, par exemple, la méthylamine, la propylamine, la triméthylamine, la diéthylamine, la triéthylamine, la N,N-diméthyléthanolamine, le tris (hydroxyméthyl) amino méthane, l'éthanolamine, la pyridine, la picoline, la dicyclohexylamine, la morpholine, la benzylamine, la procaïne, la lysine, l'arginine, l'histidine, la N-méthylglucamine,

- parmi les composés d'estérification, les radicaux alkyle pour former des groupes alcoxy carbonyle tel que, par exemple, méthoxycarbonyle, éthoxycarbonyle, tertbutoxycarbonyle ou benzyloxycarbonyle, ces radicaux 10 alkyles pouvant être substitués par des radicaux choisis par exemple parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, alcoxy, acyle, acyloxy, alkylthio, amino ou dans les groupements exemple, aryle comme, par chlorométhyle, hydroxypropyle, méthoxyméthyle, propionylméthylthiométhyle, diméthylaminoéthyle, 15 oxyméthyle, benzyle ou phénéthyle.

Les sels d'addition avec les acides minéraux ou organiques des produits de formule (I) peuvent être, par exemple, les sels formés avec les acides chlorhydrique, iodhydrique, nitrique, sulfurique, 20 bromhydrique, phosphorique, propionique, acétique, trifluoroacétique, formique, benzoïque, maléique, fumarique, succinique, tartrique, citrique, oxalique, glyoxylique, aspartique, ascorbique, les acides alcoylmonosulfoniques tels que par méthanesulfonique, exemple . l'acide 25 éthanesulfonique, l'acide propanesulfonique, les acides exemple l'acide tels par que alcoyldisulfoniques béta-éthanealpha, méthanedisulfonique, l'acide disulfonique, les acides arylmonosulfoniques tels que acides aryldil'acide benzènesulfonique les et sulfoniques.

Les sels pharmaceutiquement acceptables des produits de formule (I) sont en particulier des sels utilisables, non toxiques : de tels sels des produits de

formule (I) telle que défine ci-dessus peuvent être obtenus par les méthodes ordinaires connues de l'homme du métier, par exemple en combinant un composé de formule (I) avec un acide organique ou inorganique ou une base dans un solvant ou un dispersant ou à partir d'un autre sel par échange de cation ou d'anion.

On peut rappeler que la stéréoisomérie peut être définie dans son sens large comme l'isomérie de composés ayant les mêmes formules développées, mais dont les différents groupes sont disposés différemment dans l'espace, tels que notamment dans des cyclohexanes monosubstitués dont le substituant peut être en position axiale ou équatoriale, et les différentes conformations dérivés de l'éthane. des rotationnelles possibles Cependant, il existe un autre type de stéréoisomérie, dû aux arrangements spatiaux différents de substituants fixés, soit sur des doubles liaisons, soit sur des cycles, que l'on appelle souvent isomérie géométrique ou isomérie cis-trans. Le terme stéréoisomères est utilisé dans la présente demande dans son sens le plus large et concerne donc l'ensemble des composés indiqués ci-dessus.

La présente invention a notamment pour objet les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que le répartiteur représente:

25

15

- un groupe triazine éventuellement substitué par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

30

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; alkyle C1-C8 éventuellement substitué par un radical amino, alkylamino, 5

10

15

20

(phényl) (alkyl) amino, dialkylamino, (alkylphényl) (alkyl) amino, alcoxy en C1-C4, par un radical pyrrolidinyle, pyridyle ou par un radical phényle; un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ; un quinuclidine, un pyrrolidinyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitué par alkyle C1-C4 étant entendu que R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 représentent pas différents ne hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué,

ou bien lorsque X représente N, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical pipérazinyle, pipéridyle, pyrrolidinyle, morpholinyle ou thiomorpholinyle,

- un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels,

ces composés étant sous toutes les formes isomères 25 possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

La présente invention a particulièrement pour objet les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que les groupes diazines sont des pyrimidines ou des guinazolines.

La présente invention a plus particulièrement pour objet les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définis pour R1 et R2 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pipérazinyle, pyrrolidinyle, pipéridyle ou morpholino.

5 La présente invention concerne particulièrement des composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (I) ci-dessous :

dans laquelle :

10

15

20

25

30

A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote, d'oxygène, de soufre ou un radical alkyle en C1-C6 pour former l'un des radicaux suivants:

. NR1R2 avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi d'hydrogène ; un radical alkyle en C1-C8 substitué par éventuellement identiques radicaux ou plusieurs différents; un cycle aromatique tel que radical ci-dessus ; un défini quinuclidine; un radical pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un radical pipérazinyle ou éventuellement homopipérazinyl lui-même substitué radical alkyle, par un cycloalkyle ou phénylalkyle; un radical

un radical pyridyle, morpholinyle; radical pipéridyle pipéridinyle ou un éventuellement substitués par un plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle alkyle C1-C4; un radical indazolyle; un radical naphtyle ; benzotriazole; un radical radical benzimidazolyle; un radical pyrimidinyle éventuellement substitué par plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène ; un radical amino lui-même éventuellement substitué par un deux radicaux identiques ou différents choisis parmi alkyle, phénylalkyle, alkylaminoalkyle et dialkylaminoalkyle,

étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,

• un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu que R1 ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué, ou

5

10

15

20

25

28

- un groupe alkyle contenant 1 à 6 atomes de carbone substitué par R1 R2 tels que définis ci-dessus
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
- Ar₁ et Ar₂ identiques ou différents représentent
 - * quand Ar₁ et Ar₂ sont identiques :
 - motif quinoléine ou isoquinoléine • un éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi un groupe N(Ra)(Rb) identiques ou dans lequel Ra et Rb, différents représentent l'hydrogène ou un en C1-C4, radical alkyle et un plusieurs groupe(s) alkoxy ou alkyle à chaîne courte en C1-C4 lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle quinoléine ou isoquinoléine ou
 - une quinoléine ou isoquinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - une benzamidine ou
 - une pyridine attachée en position -4 ou groupe aryle fusionnée avec un hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
 - * quand Ar₁ et Ar₂ sont différents
 - Ar₁ et Ar₂ représentent tous les deux l'une des possibilités évoquées ci-dessus pour Arı et Ar₂ ou
 - Ar₁ représente l'une des possibilités cidessus et Ar₂ représente

10

5

15

20

25

éventuellement phényle noyau * un substitué par un groupement halogène, alkoxy en C1-C4, cyano, carbonylamino éventuellement substitué par C1-C4, alkyle en plusieurs groupes guanyl, alkylthio en C1-C4, amino, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle, nitro, alkylèneamino en C1-C4, (ou) alkénylèneen C2-C4, ou radical un amino éventuellement substitué pipérazinyle par un radical alkyle C1-C4,

* un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

ou un de ses sels, ces composés de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

On peut citer parmi les composés de formule (I) telle que définie ci-dessus, les composés caractérisés en ce que lorsque l'un ou les deux de R1 et R2 représente(nt) un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents, ces radicaux sont choisis parmi le radical amino lui-même éventuellement substitué par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxyalkyle, alcoxyalkyle, phénylalkyle, carboxyalkyle, hydroxycarboxyalkyle, acyle, naphtyle, phényle et alkylphényle; le radical trialkylammonio;

10

5

15

20

25

alcoxy; thioalcoxy; radicaux hydroxy; les trifluorométhyle; acyle; carboxy libre, estérifié ou amidifié; imidazolyle; pyrrolidinyle alkyle en C1-C4; substitué par éventuellement 5 pipéridyle et pipérazinyle éventuellement substitué(s) alkyle ou phénylalkyle avec alkyl en C1-C4; morpholinyle; pyridyle; naphtyle ou phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène ou le radical amino éventuellement substitué comme défini ci-dessus.

On peut citer notamment parmi les composés de formule (I) telle que définie ci-dessus, les composés caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène et 15 l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définis ci-dessus pour R1 et R2 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pyrrolidinyle, homopipérazinyle, pipérazinyle, 20 pipéridyle, pyridinyle, morpholinyle, thiomorpholinyle, imidazolinyle, diazépine, 1,2,3,4-tétrahydroquinoléine ou 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléine, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux tels que définis ci-dessus.

On peut citer notamment parmi les composés de formule (I) telle que définie ci-dessus, les composés caractérisés en ce que A représente un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; alkyle C1-C8 éventuellement

substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux amino, alkylamino, dialkylamino, dialcoxyalkyldihydroxyalkylamino, alcoxyalkylamino, amino, hydroxyalkylamino, hydroxycarboxyalkylamino, trialkylnaphtylamino, phénylamino, acylamino, ammonio, (phényl) (alkyl) amino, alkyl) (phénylalkyl) amino, alkylphényl) (alkyl) amino, hydroxy, alcoxy thioalcoxy en C1-C4, trifluorométhyle, acyle, carboxy libre, salifié, estérifié ou amidifié, imidazolyle, pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle en C1-10 pipéridyle et pipérazinyle éventuellement substitué(s) par alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4, morpholinyle, pyridyle, naphtyle ou phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène, amino, alkylamino et dialkylamino; un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ; un radical quinuclidine ; un radical pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un radical pipérazinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle, cycloalkyle ou phénylalkyle; un radical morpholinyle; un radical ou un radical pipéridyle éventuellement pvridvle substitués par un ou plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; un radical indazolyle; 25 radical naphtyle, un radical benzotriazole; un radical pyrimidinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène,

étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

5

10

15

20

35

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical choisi parmi les pipérazinyle suivants: radicaux homopipérazinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents ; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, acylamino, pyrrolidinylalkyl, hydroxy, pyridyle; 1, 2, 3, 4pyridinyle et tétrahydroquinoléinyle et 1,2,3,4tétrahydroisoquinoléinyle; diazépine éventuellement substitué par alkyle pyrrolidinyl-alkyl ; pipéridyle pipéridinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi alkyle, alcoxy, alcoxyalkyle, pyrrolylalkyle, pipéridinyle, pipéridyle, cycloalkyl-alkyle; et hydroxy thiomorpholinyle; morpholinyle; imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle

On peut citer particulièrement parmi les composés de formule (I) telle que définie ci-dessus, les composés caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 éventuellement substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino ou phényle et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définies pour R1 et R2 à l'une quelconque des revendications 1 à 8 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pipérazinyle ou homopipérazinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi alkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, dialkylaminoalkyle,

alcoxyalkyle, hydroxyalkyl, phénylalkyle, dihydroxyalkyle, hydroxyalcoxyalkyle avec alcoxy C1-C6, en imidazolyl-aminoalkyle, imidazolylalkylaminoalkyle, imidazolyl-hydroxyalkylaminoalkyle, pyridylalkyle, pyridinylalkyle, imidazopyridinylalkyle, pyrrolidinylalkyle, imidazolyl-alkyle éventuellement substitué par un plusieurs radicaux alkyle ou phényle, morpholinylalkyle, benzoimidazolalkyle éventuellement substitué par alkyle ou hydroxyalkyle, cycloalkyle en C3pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridyle, pipéridyle, 10 furylcarbonyle, furfurycarbonyle, quinolyle isoquinolyle; un radical pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl, pyridinyle et pyridyle ; un radical 1,2,3,4-tétrahydroquinoléinyle 1,2,3,4-15 radical tétrahydro-isoquinoléinyle; un diazépine alkvle substitué par éventuellement pyrrolidinylalkyl; un radical pipéridyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alkyle, alcoxy, alcoxyalkyle, pyrrolylalkyle, pipéridinyle, hydroxy, cycloalkylalkyle et pipéridyle; un pipéridinyle éventuellement substitué par radical radical morpholinyle ou pipéridinyle ; un morpholinyle; un radical imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle.

La présente invention concerne particulièrement des composés de formule (I) tels que définis ci-dessus caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule suivante:

dans laquelle :

A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote, d'oxygène, de soufre ou un radical alkyle en C1-C6 pour former l'un des radicaux suivants:

NR1R2 avec R1 et R2 identiques différents sont choisis parmi l'atome C1-C8 d'hydrogène; un alkyle en substitué un ou éventuellement par plusieurs radicaux identiques différents ; un cycle aromatique tel que ci-dessus; un quinuclidine; un radical pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; un radical pipérazinyle lui-même éventuellement substitué par un cycloalkyle radical alkyle, phénylalkyle; un radical morpholinyle; radical pyridyle ou un pipéridyle éventuellement substitués par plusieurs radicaux alkyle avec alkyle C1-C4; phénylalkyle radical indazolyle; un radical naphtyle; benzotriazole; un radical pyrimidinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle avec alkyle en C1- . C4 ; un radical acénaphtène,

étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un

10

5

15

20

25

WO 02/076975

5

10

15

20

25

30

hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,

• un groupe ORI ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu que R1 ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué, ou

• un groupe alkyle contenant 1 à 6 atomes de carbone substitué par R1 R2 tels que définis ci-dessus

- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
- Ar₁ et Ar₂ identiques ou différents représentent
 - * quand Ar₁ et Ar₂ sont identiques :
 - un motif quinoléine éventuellement substitué par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, (ou) un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
 - une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - une benzamidine ou

PCT/FR02/01005

36

- une pyridine attachée en position -4 ou groupe fusionnée avec un hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
- * quand Ar₁ et Ar₂ sont différents
- Arı et Ar2 représentent tous les deux l'une des possibilités évoquées ci-dessus pour Ar₁ et Ar₂ ou
- Arı représente l'une des possibilités ci-dessus et Ar2 représente
 - phényle éventuellement novau substitué par un groupement halogène, alkoxy en C1-C4, cyano, carbonylamino éventuellement substitué par alkyle en C1-C4, groupes plusieurs C1-C4, amino, quanyl, alkylthio en alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle, nitro, alkylèneamino en C1-C4, alkénylèneamino en C2-C4, ou un radical éventuellement substitué pipérazinyle par un radical alkyle C1-C4,
 - * un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

ou un de ses sels, ces composés de formule (I) étant sous formes isomères possibles racémiques, les énantiomères et diastéréo-isomères.

10

5

15

20

25

30

La présente invention concerne notamment les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que lorsque l'un ou les deux de R1 et R2 représente(nt) un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents, ces radicaux amino lui-même radical parmi le choisis éventuellement substitué par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alcoxyalkyle, phénylalkyle, hydroxyalkyle, alkyle, carboxyalkyle, hydroxycarboxyalkyle, acyle, naphtyle, phényle et alkylphényle; le radical trialkylammonio; les radicaux hydroxy; alcoxy; thioalcoxy; trifluorométhyle ; carboxy libre, salifié, estérifié ou amidifié ; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle en C1-C4 ; pipéridyle ; pipérazinyle éventuellement substitué par alkyle ou phénylalkyle avec alkyl en C1-C4; morpholinyle; pyridyle; naphtyle ou phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène ou le radical amino éventuellement substitué comme défini ci-dessus.

La présente invention concerne ainsi les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définis pour R1 et R2 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils un radical pipérazinyle, pyrrolidinyle, sont liés morpholinyle, thiomorpholinyle, pipéridyle, 1,2,3,4-tétrahydroou diazépine imidazolinyle, isoquinoléine, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux.

La présente invention concerne notamment les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que A

20

30

représente un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi d'hydrogène; alkyle C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux amino, alkylamino, dialkylamino, dialcoxyalkyldihydroxyalkylamino, alcoxyalkylamino, amino, hydroxycarboxy-alkylamino, hydroxyalkylamino, trialkylammonio, naphtylamino, phénylamino, acylamino, (phényl) (alkyl) amino, (alkyl) (phénylalkyl) amino, (alkylphényl)(alkyl)amino, hydroxy, alcoxy en C1-C4, thioalcoxy en C1-C4, trifluorométhyle, carboxy libre, amidifié, pyrrolidinyle salifié, estérifié ou éventuellement substitué par alkyle en C1-C4, pipéridyle, pipérazinyle éventuellement substitué par alkyle ou C1-C4, morpholinyle, avec alkyle en phénylalkyle pyridyle, naphtyle ou phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alkylamino en C1-C4, halogène, amino, alcoxy dialkylamino; un cycle aromatique tel que défini un quinuclidine ; ci-dessus; un radical 25 pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un radical pipérazinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle, cycloalkyle ou phénylalkyle; un radical morpholinyle; un radical pyridyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; un radical indazolyle; un radical naphtyle, un radical benzotriazole; un radical pyrimidinyle éventuellement

substitué par un ou plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène,

étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux 5 hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical radicaux suivants: pipérazinyle 10 choisi parmi les éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl et pyridyle; 1,2,3,4-15 tétrahydroisoquinoléinyle ; diazépine éventuellement substitué par alkyle ou pyrrolidinylalkyl; pipéridyle alkyle, alcoxy substitué par éventuellement cycloalkylalkyle; et hydroxy alcoxyalkyle, morpholinyle; imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle. 20

La présente invention concerne ainsi les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 éventuellement substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino ou phényle et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définies pour R1 et R2 à l'une quelconque des revendications 1 à 8 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pipérazinyle éventuellement substitué par parmi ou 'plusieurs radicaux choisis un alkylaminoalkyle, dialkylaminoalkyle, aminoalkyle, phénylalkyle, alcoxyalkyle, hydroxyalkyl, hydroxyalcoxyalkyle avec alcoxy, pyrrolidinylalkyle, cycloalkyle en

pyrimidinyle, pyridyle, C3-C8, pyrazinyle, furylcarbonyle, furfurycarbonyle quinolyle; et pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl et 5 pyridyle ; 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléinyle ; diazépine éventuellement substitué par alkyle ou pyrrolidinylalkyl; pipéridyle éventuellement substitué par alkyle, alcoxy ou alcoxyalkyle, hydroxy et cycloalkylalkyle; morpholinyle; imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle.

La présente invention concerne ainsi les composés définis ci-dessus fixant la structure G-quadruplex des télomères caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (I) ci-dessous :

15

25

30

10

dans laquelle : 20

A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote, d'oxygène, de soufre ou un radical alkyle en C1-C6 pour former l'un des radicaux suivants :

NR1R2 avec R1 et R2 identiques différents sont choisis parmi d'hydrogène ; alkyle C1-C8 éventuellement substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino, (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, alcoxy en C1-C4, thioalcoxy C1-C4, en

WO 02/076975 PCT/FR02/01005

· 5

20

25

30

pyrrolidinyle, trifluorométhyle, pipéridyle, pipérazinyle, morpholinyle, pyridyle ou phényle; un cycle aromatique tel que défini à la revendication 1 ; un quinuclidine, radical radical un pyrrolidinyle, pipérazinyle, morpholinyle, radical pipéridyle pyridyle un ou éventuellement substitué par alkyle C1-C4

étant entendu que R1 et R2 identiques ne représentent pas 10 tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,

- un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu que R1 ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué, ou
 - un groupe alkyle contenant 1 à 6 atomes de carbone substitué par R1 R2 tels que définis ci-dessus
 - R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
 - Ar_1 et Ar_2 identiques ou différents représentent
 - 1. quand Ar_1 et Ar_2 sont identiques :
 - un motif quinoléine éventuellement substitué par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb identiques ou

PCT/FR02/01005

éventuellement

différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, (ou) un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte contenant 1 à 4 atomes de carbone ou

5

- une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
- une benzamidine ou
- une pyridine attachée en position -4 ou groupe aryle fusionnée avec un hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4

10

2. quand Ar₁ et Ar₂ sont différents

noyau

* un

15

• Ar1 et Ar2 représentent tous les deux l'une des possibilités évoquées ci-dessus pour Arı et Ar2 ou

l'une des possibilités • Ar₁ représente ci-dessus et Ar2 représente

phényle

20

25

substitué par un groupement halogène, alkoxy en C1-C4, cyano, carbonylamino éventuellement substitué par un plusieurs groupes alkyle en C1-C4, guanyl, alkylthio en C1-C4, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle, nitro, C1-C4, en alkylèneamino alkénylèneamino en C2-C4, ou un radical pipérazinyle éventuellement par un radical alkyle C1-C4,

30

* un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins

un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

ou un de ses sels, ces composés de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

La présente invention concerne également les composés nouveaux caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (I) ci-dessous :

15 dans laquelle :

20

25

30

A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote, d'oxygène, de soufre ou un radical alkyle en C1-C6 pour former l'un des radicaux suivants :

R2 identiques • NR1R2 avec R1 et parmi l'atome choisis différents sont alkyle C1-C8 éventuellement d'hydrogène ; substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino, (phényl)(alkyl)amino, (alkylphényl) (alkyl)amino, alcoxy en C1-C4, thioalcoxy en C1-C4, trifluorométhyle, pyrrolidinyle, pipéridyle, pipérazinyle, morpholinyle, pyridyle ou phényle; cycle aromatique tel que défini revendication 1; un radical quinuclidine, radical pyrrolidinyle, pipérazinyle, morpholinyle, pyridyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitué par alkyle C1-C4

PCT/FR02/01005

5

10

15

20

25

30

étant entendu que R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,

- un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu que R1 ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué, ou
- un groupe alkyle contenant 1 à 6 atomes de carbone substitué par R1 R2 tels que définis cidessus
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
- Ar1 et Ar2 identiques ou différents représentent
 - * quand Ar₁ et Ar₂ sont identiques :
 - un motif quinoléine éventuellement substitué par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, (ou) un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte contenant 1 à 4 atome de carbone ou
 - une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou

WO 02/076975 PCT/FR02/01005

- une benzamidine ou
- une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4

* quand Ar1 et Ar2 sont différents

- Ar₁ et Ar₂ représentent tous les deux l'une des possibilités évoquées ci-dessus pour Ar₁ et Ar₂ ou
- Ar₁ représente l'une des possibilités ci-dessus et Ar₂ représente
 - phényle éventuellement noyau substitué par un groupement halogène, alkoxy en C1-C4, cyano, carbonylamino substitué par éventuellement plusieurs groupes alkyle en guanyl, alkylthio en C1-C4, amino, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle, en C1-C4, alkylèneamino alkénylèneamino en C2-C4, ou un radicla pipérazinyle éventuellement substitué par un radical alkyle C1-C4,
 - * un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

10

5

15

20

25

PCT/FR02/01005

15

25

30

ou un de ses sels, ces composés de formule (I) étant sous formes isomères possibles racémiques, toutes les énantiomères et diastéréo-isomères.

La présente invention concerne notamment les composés de 5 formule (I) telle que définie ci-dessus dans laquelle A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1 comme suit :

identiques R2 ou avec R1 et NR1R2 10 l'atome différents choisis parmi sont C1-C8 éventuellement d'hydrogène ; alkyle alkylamino, par un radical amino, substitué dialkylamino, (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl)amino, alcoxy en C1-C4, par un radical pyrrolidinyle, pyridyle ou par un radical phényle; cycle aromatique tel que défini revendication 1; un radical quinuclidine, radical pyrrolidinyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitué par alkyle C1-C4 20

> que R1 R2 identiques et étant entendu représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué,

> ou bien lorsque X représente N, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical pyrrolidinyle, pipéridyle, pipérazinyle, morpholinyle ou thiomorpholinyle,

• ou un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu que Rl ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué.

WO 02/076975 PCT/FR02/01005

Comme indiqué ci-dessus, R1 ou R2 peut également représenter un radical alkyle substitué par un radical imidazolyle.

47

Comme indiqué ci-dessus, R1 et R2 peuvent former ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pipérazinyle, homopipérazinyle, pyrrolidinyle, pipéridyle ou morpholinyle éventuellement substitués, par exemple par alkyle ou pipéridyle.

La présente invention concerne plus précisément les composés de formule (I) telle que définie ci-dessus dans laquelle lorsque A représente NR1R2 soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définis pour R1 et R2 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pipérazinyle, pyrrolidinyle, pipéridyle ou morpholinyle.

La présente invention a également pour objet les composés définis ci-dessus caractérisés en ce que Ar₁ et Ar₂ représentent un groupe choisi parmi les groupes suivants: 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl, -isoquinolyl, quinolinium ou isoquinolinium dont le noyau quinolyle, isoquinolyl, quinolinium ou isoquinolinium est éventuellement substitué par un ou plusieurs groupe(s) méthyle lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle; ou phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène.

La présente invention a ainsi pour objet les composés définis ci-dessus caractérisés en ce que le groupe A représente:

soit un radical amino substitué par un radical choisi parmi les groupes suivants: 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl, -isoquinolyl, quinolinium

15

25

30

ou isoquinolinium dont le noyau quinolyle, isoquinolyl, isoquinolinium est éventuellement quinolinium ou substitué par un ou plusieurs groupe(s) méthyle lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle ; pyridyle ; phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ou par un radical pipérazinyle ou alkylpipérazinyle; alkyle en C1-C4 substitué par un ou dialkylamino, alkylamino amino, radical (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, alcoxy en C2-C4, par un radical alkylpipérazinylcarbonyle, imidazolyle, pyrrolidinyle ou par un radical phényle, radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone ; un radical pyrrolidinyle ; un radical pipéridyle éventuellement substitué par un radical alkyle en C1-C4; ou un radical quinuclidine

soit un radical pyrrolidinyle, un radical morpholino ou un radical pipérazinyle éventuellement substitué par un radical alkyl C1-C4 ou pipéridyle,

soit un radical O-phényle, O-pyridyle, ou O-alkyle 20 substitué par un radical amino, alkylamino ou dialkylamino

La présente invention a ainsi pour objet les composés définis ci-dessus caractérisés en ce quand Ar1 et Ar2 sont identiques, Arı et Ar2 représentent un groupe choisi parmi 4-méthylamino-4-aminoou les groupes 4-diméthylamino- quinolyl, -isoquinolyl, quinolinium ou isoquinolinium dont le noyau quinolyle, isoquinolyl, éventuellement isoquinolinium est ou quinolinium substitué par un ou plusieurs groupe(s) méthyle lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle.

La présente invention concerne encore plus précisément les composés de formule (I) telle que définie ci-dessus dans laquelle le groupe A représente :

15

soit un radical amino substitué par un radical choisi parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylaminoou 4-diméthylamino- quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle ; pyridyle ; phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ou par un radical pipérazinyle ou alkylpipérazinyle; alkyle en C1-C4 substitué par un radical amino, alkylamino dialkylamino, (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, alcoxy en C2-C4, par un radical pyrrolidinyle ou par un radical phényle, radicaux dans lesquels groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone ; un pyrrolidinyle; un radical pipéridyle radical éventuellement substitué par un radical alkyle en C1-C4; ou un radical quinuclidine

soit un radical pyrrolidinyle, un radical morpholino ou un radical pipérazinyle éventuellement substitué par un radical alkyl C1-C4

soit un radical O-phényle, O-pyridyle, ou O-alkyle 20 substitué par un radical amino, alkylamino ou dialkylamino

Parmi les composés définis ci-dessus, on cite particulièrement les composés caractérisés en ce que Arı et Ar² représentent un groupe choisi parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle ; ou phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène.

Parmi les composés définis ci-dessus, on cite également particulièrement les composés caractérisés en ce que le groupe A représente :

25

soit un radical amino substitué par un radical choisi parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylaminoou 4-diméthylamino- quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle ; pyridyle ; phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ou par un radical pipérazinyle ou alkylpipérazinyle; alkyle en C1-C4 radical amino, alkylamino substitué par un dialkylamino, (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, alcoxy en C2-C4, par un radical pyrrolidinyle ou par un radical phényle, radicaux dans lesquels groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone ; un pipéridyle pyrrolidinyle; un radical radical éventuellement substitué par un radical alkyle en C1-C4; ou un radical quinuclidine

soit un radical pyrrolidinyle, un radical morpholino ou un radical pipérazinyle éventuellement substitué par un radical alkyl C1-C4

soit un radical O-phényle, O-pyridyle, ou O-alkyle 20 substitué par un radical amino, alkylamino ou dialkylamino.

Parmi les composés définis ci-dessus, on cite encore particulièrement les composés caractérisés en ce que quand Ar₁ et Ar₂ sont identiques, Ar₁ et Ar₂ représentent un groupe choisi parmi les groupes 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un goupe méthyle.

Parmi les composés définis ci-dessus, on cite 30 particulièrement les composés caractérisés en ce que quand Ar₁ et Ar₂ sont différents

1. Ar₁ représente :

WO 02/076975 PCT/FR02/01005

- un motif quinoléine substitué par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte contenant 1 à 4 atome de carbone ou
- une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
- une benzamidine sauf dans le cas où A représente la diéthylamine, l'hydrogène ou un groupe amine ou
- une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle

2. Ar₂ représente

5

10

15

20

25

30

- * un noyau tel que défini ci-dessus mais différent ou
- * un noyau phényle éventuellement substitué par un groupement halogène, méthoxy, cyano, carbonylamino, guanyl, méthylthio, amino, méthylamino, diméthylamino, morpholine, alkylèneamino en C1-C4 ou alkénylèneamino en C2-C4
- * un noyau quinoline, benzimidazole, indole, benzothiophène, benzofurane, benzothiazole, benzoxazole, carbazole, quinazoline, quinoxaline éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

Parmi les composés définis ci-dessus, on cite plus particulièrement les composés caractérisés en ce que A

représente un radical amino substitué par un radical choisi parmi les groupes suivants : les radicaux 4-amino-ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl ou quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement substitué par un groupe méthyle ; les radicaux alkyle en C1-C4 substitués par un radical amino, alkylamino, dialkylamino, (phényl)(alkyl)amino, (alkylphényl)(alkyl) amino, pyrrolidinyle ou pyridyle; ou le radical quinuclidine.

Parmi les composés de la présente invention, on cite notamment les composés caractérisés en ce que A représente soit un radical amino substitué par un ou plusieurs radicaux tels que définis ci-dessus soit un radical pipérazinyle, homopipérazinyle, pipéridinyle ou pyrrolidinyle éventuellement substitué(s) par un ou plusieurs radicaux tels que définis ci-dessus.

Parmi les composés définis ci-dessus, on cite également les composés caractérisés en ce que A représente soit un radical amino substitué par un radical pyridyle; phényle éventuellement substitué par un radical pipérazinyle ou alkylpipérazinyle; un radical pipéridyle éventuellement substitué par un radical alkyle en C1-C4 soit un radical pipérazinyle éventuellement substitué par un radical alkyl C1-C4.

On cite notamment les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que A représente un radical O(ou S)-cycle aromatique ou un radical O(ou S)-alkyle avec alkyle éventuellement substitué.

On cite plus particulièrement les composés tels que définis ci-dessus caractérisés en ce que A représente un radical O-phényle, O-pyridyle, O-pyrimidinyle ou O-alkyle substitué par un radical amino, alkylamino ou

dialkylamino ou bien un radical S-phényle, S-pyridyle, S-pyrimidyle ou S-quinoleinyl.

Parmi les composés définis ci-dessus, on cite encore les composés caractérisés en ce que A représente un radical O-phényle, O-pyridyle, ou O-alkyle substitué par un radical amino, alkylamino ou dialkylamino.

Il est évident que les motifs quinoléines peuvent être substitués par tout autre groupe n'intervenant pas dans l'application visée, ainsi des groupes acridines ou isoquinoléines ou quinazolines ou quinoxalines ou phtalazines ou benzothiazines ou benzoxazines ou phénoxazines ou phénothiazines sont inclus dans la définition des groupes quinoléines.

On préfère parmi les composés de formule (I)

15 ci-dessus ceux qui comportent deux hétérocycles choisis
parmi les groupes 4-aminoquinolyl, 4-aminoquinolinium ou
quinolinium dont le noyau quinolinium est éventuellement
substitué par un groupe méthyle.

Parmi les produits préférés tels que définis ci-dessus, on peut citer les produits des exemples 1, 2, 11, 17, 19, 20, 27, 29, 31, 32 et 33 du tableau 1 ci-dessous qui correspondent donc respectivement aux composés dont les noms suivent :

- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(3-diméthylamino-propyl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 1)
 - le 2,4,6-tris-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 2)
- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(4-30 diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 11)

- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinuclidin-3-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 17)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-[1,3,5]triazine

 5 (exemple 19)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-pipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 20)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(pyridin-4-yl)méthylamino-[1,3,5]triazine (exemple 27)
 - le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-phénoxy-[1,3,5]triazine (exemple 29)
- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(3-diméthylamino-propyl)oxy-[1,3,5]triazine (exemple 31)
 - le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(pyridin-4-yl)oxy-[1,3,5]triazine (exemple 32)
 - le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(phénylméthyl)oxy-[1,3,5]triazine (exemple 33).
- Parmi les produits préférés de la présente invention tels que définis ci-dessus, on peut citer particulièrement les produits du tableau 1 ci-dessous qui correspondent aux composés dont les noms suivent :
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(3-diméthylamino-propyl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 1)
 - le 2,4,6-tris-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 2)

- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 11)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl)amino-6-(1-méthyl-pipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 20)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(pyridin-4-yl)oxy-[1,3,5]triazine (exemple 115)
- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinolin-2-yl)thio-[1,3,5]triazine (exemple 128)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-phényl-[1,3,5]triazine (exemple 134)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl)amino-6-[1-(2-dipropylamino-ethyl)pipérazin-4-yl]-[1,3,5]triazine (exemple 137)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-{[1-2-(2-hydroxy-éthyl)oxy-éthyl]pipérazin-4-yl}-[1,3,5]triazine (exemple 141)
- 20 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[2(S)-(pyrrolidin-1-yl)méthyl-pyrrolidin-1-yl]-[1,3,5]triazine (exemple 149)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinolin-2-yl)thio-[1,3,5]triazine (exemple 133)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-homopipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 135)

WO 02/076975 PCT/FR02/01005

- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinolin-2-yl)thio-[1,3,5]triazine (exemple 133)

- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl)amino-6-(1-méthyl-homopipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 135)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-(3-diméthylamino-propyl)-pipérazin-4-yl][1,3,5]triazine (exemple 136)
- 10 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[N-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-N-méthyl-amino][1,3,5]triazine (exemple 138)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-{1-[3-(pyrrolidin-1-yl)propyl-homopipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 139)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-(pyridin-4-yl)-pipérazin-4-yl][1,3,5]triazine (exemple 144)
- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-20 (2-hydroxy-éthyl)-pipérazin-4-yl]-[1,3,5]triazine (exemple 154)
 - le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(4-hydroxy-pipéridin-1-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 155)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl)amino-6-(3-hydroxy-pyrrolidin-1-yl)-[1,3,5]triazine
 (exemple 162)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-(2-hydroxy-éthyl)-pipérazin-4-yl][1,3,5]triazine (exemple 163)

- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(4-hydroxy-pipéridin-1-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 164)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl)amino-6-(3-hydroxy-pipéridin-1-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 169)
 - le N-[2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-[1,3,5]triazin-6-yl]-(L)-sérine (exemple 171)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-10 yl)amino-6-[(2S)-2,3-dihydroxy-1-phényl-propyl]amino-[1,3,5]triazine (exemple 172)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(morpholin-4-yl)méthylamino-[1,3,5]triazine (exemple 179)
- 15 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(pipéridin-1-yl)méthylamino-[1,3,5]triazine (exemple 180)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[2-(pyridin-3-yl)pyrrolidin-1-yl]-
- 20 [1,3,5]triazine (exemple 181)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[4-(2-diméthylamino-éthyl)pipérazin-1-yl][1,3,5]triazine (exemple 182)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl)amino-6-(pipéridin-4-yl)thio-[1,3,5]triazine (exemple 183)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(pyridin-2-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 188)

- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(4-méthoxy-phényl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 191)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(isopropylamino)méthylamino-[1,3,5]triazine (exemple 192)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[2-(2-méthyl-pyrrolidin-1-yl)éthylamino-[1,3,5]triazine (exemple 198)
- 10 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[4-(pipéridin-4-yl)-pipérazin-1-yl][1,3,5]triazine (exemple 199)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[4-(pipéridin-1-yl)butyl]amino-[1,3,5]triazine (exemple 200)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[(imidazol-1-yl)méthyl]amino-[1,3,5]triazine (exemple 202)
- Parmi les produits préférés de la présente 20 invention tels que définis ci-dessus, on peut citer tout particulièrement les produits du tableau 1 ci-dessous qui correspondent aux composés dont les noms suivent :
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-pipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 20)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinolin-2-yl)thio-[1,3,5]triazine (exemple 133)

- 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl)amino-6-(1-méthyl-homopipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 135)
- 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6le yl) amino-6-[1-(3-diméthylamino-propyl)-pipérazin-4-yl]-[1.3.5]triazine (exemple 136)
 - 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl) amino-6-[N-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-N-méthyl-amino]-[1,3,5]triazine (exemple 138)
- 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-10 yl) amino-6-{1-[3-(pyrrolidin-1-yl)propyl-homopipérazin-4yl)-[1,3,5]triazine (exemple 139)
 - 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl) amino-6-[1-(pyridin-4-yl)-pipérazin-4-yl]-
- [1,3,5]triazine (exemple 144)
 - 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-1e yl) amino-6-[4-(pipéridin-4-yl)-pipérazin-1-yl]-[1,3,5]triazine (exemple 199)
- 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl) amino-6-[4-(pipéridin-1-yl)butyl] amino-[1,3,5]triazine (exemple 200)
 - 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl) amino-6-[(imidazol-1-yl)méthyl]amino-[1,3,5]triazine (exemple · 202)
- la présente invention autre objet de 25 l'utilisation des composés de la formule (I) comme produit pharmaceutique à usage humain.
 - La présente invention a tout particulièrement pour objet les compositions pharmaceutiques comprenant à titre de

principe actif un produït de formule (I) telle que définie ci-dessus.

La présente invention a tout particulièrement pour objet les compositions pharmaceutiques comprenant à titre de 5 principe actif un produit de formule (I) du tableau 1 ci-dessous.

La présente invention a tout particulièrement pour objet les compositions pharmaceutiques comprenant à titre de principe actif un produit de formule (I) choisi parmi ceux dont les noms sont cités ci-dessus.

10

L'invention s'étend donc aux compositions pharmaceutiques contenant à titre de principe actif l'un au moins des médicaments tels que définis ci-dessus.

Ces compositions pharmaceutiques peuvent être administrées par voie buccale, par voie parentérale ou par voie locale en application topique sur la peau et les muqueuses ou par injection par voie intraveineuse ou intramusculaire.

Ces compositions peuvent être solides ou liquides et se formes pharmaceutiques présenter sous toutes les couramment utilisées en médecine humaine comme, simples ou dragéifiés, comprimés exemple, les pilules, les tablettes, les gélules, les gouttes, les granulés, les préparations injectables, les pommades, les 25 crèmes ou les gels ; elles sont préparées selon les méthodes usuelles. Le principe actif peut y être · incorporé à des excipients habituellement employés dans ces compositions pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les divers agents

mouillants, dispersants ou émulsifiants, les conservateurs.

Les procédés de préparation des composés de formule (I) :

5

$$Ar_1$$
 NR_3
 N
 NR'_3

10 sont décrits ci-après.

Méthode générale 1

Selon un premier procédé de préparation des composés de formule générale (I) dans lesquels Ar1 et Ar2. d'une part et R3 et R'3 d'autre part sont identiques et définis tels que précédemment et R représente un atome d'halogène tel que chlore ou fluor, une fonction amino, alkylamino ou dialkylamino dont les parties alkyles droites ou ramifiées contiennent de 1 à 4 atomes de carbone, alkyloxy ou alkylthio dont les parties alkyles droites ou ramifiées contiennent de 1 à 4 atomes de carbone, alkyloxy ou alkylthio dont les parties alkyles droites ou ramifiées contiennent de 1 à 4 atomes de carbone, peuvent être obtenus par amination d'une dihalogénotriazine, très généralement une dichloro-striazine, de formule générale (B) dans laquelle A est défini comme ci-dessus par une amine aromatique ou hétéroaromatique de formule générale (C) dans laquelle Ar est défini comme précédemment en opérant selon le schéma 1 :

25

$$X = CI \text{ (ou F ou Br ou I)}$$

(B)

 $X = CI \text{ (ou F ou Br ou I)}$
 $X = CI \text{ (ou F ou Br ou I)}$
 $X = CI \text{ (ou F ou Br ou I)}$

Schéma 1

Dans le cas où A représente un atome d'halogène, il est utile de faire réagir la 2,4,6-trihalogéno-s-triazine correspondante de formule générale (B) avec l'amine aromatique ou hétéroaromatique ArNHR3 de formule générale (C).

On opère généralement en condensant une mole de dihalogéno-s-triazine, ou trihalogéno-s-triazine, avec 2 moles d'amine aromatique ou hétéroaromatique. réaction a lieu en milieu inerte dans les conditions de la réaction. On peut citer parmi les solvants inertes aqueux ou un éventuellement l'acétone éventuellement aqueux comme l'éthanol, ou un solvant halogéné tel que le dichlorométhane, ou un éther tel que l'oxyde de diéthyle ou le dioxane, ou un solvant aprotique polaire tel que le DMF le DMSO ou la NMP. On opère de préférence à une température comprise entre 20°C et le reflux, en présence notamment d'une base organique, telle que la triéthylamine, ou minérale, telle que la soude ou le carbonate de sodium ou de potassium. Il est également possible de ne pas utiliser de base lors de la réaction d'amination, et d'isoler un chlorhydrate du produit de formule générale (A), dont la base peut ensuite être libérée.

Les dihalogéno ou trihalogéno-s-triazines de formule générale (B) sont soit commerciales soit connues, et peuvent être obtenues dans les conditions décrites dans la littérature.

Les amines aromatiques ou hétéroaromatiques de formule générale (C) sont soit connues, soit peuvent être préparées aisément par les méthodes connues de synthèse d'amines aromatiques ou hétéroaromatiques.

63

Dans le cas où Ar₁ et Ar₂ sont différents, la triazine de formule générale (A) peut être obtenue par atomes d'halogène, déplacement séquentiel des généralement des atomes de chlore, des produits de formule générale (B) par les amines Ar₁NHR₃ puis Ar₂NHR'₃ de formule générale (C) selon le schéma 2 : 10

5

15

20

$$X = CI \text{ (ou F ou Br ou I)}$$
(C)
$$(B)$$

$$(C)$$

$$(C)$$

$$(D)$$

$$Ar_{2}$$

$$R'_{3}$$

$$Ar_{1}$$

$$NR_{3}$$

$$NR_{3}$$

$$Ar_{2}$$

$$R'_{3}$$

$$Ar_{1}$$

$$NR_{3}$$

$$NR_{3}$$

$$Ar_{2}$$

$$R'_{3}$$

$$Ar_{1}$$

$$NR_{3}$$

$$R'_{3}$$

$$R'_{3}$$

$$R'_{3}$$

$$R'_{3}$$

$$R'_{4}$$

$$R'_{3}$$

$$R'_{4}$$

$$R'_{3}$$

$$R'_{5}$$

$$R'_{5}$$

$$R'_{6}$$

$$R'_{7}$$

$$R'_{7$$

Généralement on opère avec 1 mole de dihalogéno-striazine, ou trihalogéno-s-triazine, et 1 mole d'amine Ar₁NHR₃. On préfère opérer dans un solvant inerte tel que éventuellement l'acétone aqueux ou un éventuellement aqueux, comme l'éthanol, ou un solvant halogéné, tel que le dichlorométhane, ou un éther tel que l'oxyde de diéthyle ou le dioxane, ou un solvant aprotique polaire tel que le DMF le DMSO ou la NMP. Selon une meilleure manière de mettre en oeuvre l'invention on opère à une température comprise entre 20°C et 50°C. Ensuite on ajoute 1 mole d'amine Ar2NHR'3 au produit de formule générale (D), qui peut être éventuellement isolé. On opère notamment à une température comprise entre 50°C et le reflux.

Avantageusement, on peut opérer dans les conditions décrites dans J. Fluor. Chem., 1988, 39(1), 117-123.

Méthode générale 2

Selon une seconde méthode les produits de formule générale (A) dans lesquels ArıNHR3 et Ar2NHR'3 sont définis tels que précédemment et R représente un groupe NR1R2 ou OR1 ou SR1 ou alkR1R2 peuvent être également préparés par déplacement nucléophile d'un atome d'halogène, généralement un atome de chlore, d'un produit de formule générale (A) dans lequel R représente un atome d'halogène selon le schéma 3 :

$$Ar_{1} = R_{1}R_{2} \text{ NH ou } R_{1}C \text{ ou } R_{1}S \text{ ou } R_{1}R_{2}\text{ alk-M}$$

$$R = CI \text{ (ou F ou Br ou I)}$$

$$R_{1}R_{2}R_{2}R_{1}R_{2}\text{ ou } R_{1}R_{2}\text{ ou } R_{1}R_{2}\text{ ou } R_{1}R_{2}\text{ ou } R_{1}R_{2}\text{ alk}$$

Schéma 3

15

25

On opère généralement en condensant 1 mole de produit de formule générale (A) dans lequel R représente un atome d'halogène, préférentiellement un atome de chlore, avec 1 mole d'amine R1R2NH ou d'alcoolate R10 ou de thioalcoolate R1S ou d'organométallique R1R2alkM, M pouvant représenter par exemple le magnésium ou le lithium ou le zinc. La réaction a lieu en milieu inerte dans les conditions de la réaction. On peut citer parmi les solvants inertes l'acétone éventuellement aqueux ou un alcool éventuellement aqueux comme l'éthanol, ou un

20

25

30

solvant halogéné tel que le dichlorométhane, ou un éther tel que l'oxyde de diéthyle ou le dioxane ou tétrahydrofurane, étant entendu que ces éthers sont les lorsqu'on utilisables utilise un organométallique R1R2alkM, ou un solvant aprotique polaire tel que le DMF le DMSO ou la NMP. Lorsque le groupe entrant représente un groupe R1R2NH, on opère de préférence à une température comprise entre 20°C et le reflux, en présence notamment d'une base organique, telle que la triéthylamine, ou minérale, telle que la soude ou le carbonate de sodium ou de potassium. Il est également possible de ne pas utiliser de base lors de la réaction d'amination, et d'isoler un chlorhydrate du produit de formule générale (A), dont la base peut ensuite être libérée. Lorsque le groupe entrant représente un groupe R10 ou R15 on opère préférentiellement avec un alcoolate ou un thioalcoolate alcalin ou alcalinoterreux, tel qu'un sel de sodium ou de potassium ou de lithium ou d'ammonium ou de césium ou de baryum, dans un solvant aprotique polaire tel que le DMF ou le DMSO ou la NMP, à une température comprise entre 50°C et le reflux. Lorsque le groupe entrant représente un groupe R1R2alk on opère très préférentiellement dans un éther comme l'oxyde diéthyle ou le dioxane ou le tétrahydrofurane à une température comprise entre -70°C et le reflux du milieu réactionnel.

Il est entendu que les s-triazines de formule générale peuvent être obtenues sous forme de librairies, en appliquant les méthodes décrites dans les schémas 1, 2, ou 3 en chimie parallèle et/ou combinatoire en phase liquide ou en phase solide, étant entendu que, lorsqu'on travaille en phase solide, l'un quelconque des réactifs est préalablement fixé sur un support solide, choisi en fonction de la réaction chimique mise en jeu, et que

ladite réaction chimique est suivie d'une opération de clivage du produit de la réaction du support solide.

La présente invention concerne aussi les compositions thérapeutiques contenant un composé selon l'invention, en association avec un support pharmaceutiquement acceptable selon le mode d'administration choisi. La composition pharmaceutique peut se présenter sous forme solide, liquide ou de liposomes.

Parmi les compositions solides on peut citer les poudres, les gélules, les comprimés. Parmi les formes orales on peut aussi inclure les formes solides protégées vis-à-vis du milieu acide de l'estomac. Les supports utilisés pour les formes solides sont constitués notamment de supports minéraux comme les phosphates, les carbonates ou de supports organiques comme le lactose, les celluloses, l'amidon ou les polymères. Les formes liquides sont constituées de solutions de suspensions ou de dispersions. Elles contiennent comme support dispersif soit l'eau, soit un solvant organique (éthanol, NMP ou autres) ou de mélanges d'agents tensioactifs et de solvants ou d'agents complexants et de solvants.

La dose administrée des composés de l'invention sera adaptée par le praticien en fonction de la voie d'administration du patient et de l'état de ce dernier.

Les composés de la présente invention peuvent être administrés seuls ou en mélange avec d'autres anticancéreux. Parmi les associations possibles on peut citer

• les agents alkylants et notamment le cyclophosphamide, le melphalan, l'ifosfamide, le chlorambucil, le busulfan, le thiotepa, la prednimustine, la carmustine, la lomustine, la

WO 02/076975 PCT/FR02/01005

5

10

15

20

25

30

semustine, la steptozotocine, la decarbazine, la témozolomide, la procarbazine et l'hexaméthylmélamine

- les dérivés du platine comme notamment le cisplatine, le carboplatine ou l'oxaliplatine
- les agents antibiotiques comme notamment la bléomycine, la mitomycine, la dactinomycine,
- les agents antimicrotubules comme notamment la vinblastine, la vincristine, la vindésine, la vinorelbine, les taxoides (paclitaxel et docétaxel)
- les anthracyclines comme notamment la doxorubicine, la daunorubicine, l'idarubicine, l'épirubicine, la mitoxantrone, la losoxantrone
- les topoisomérases des groupes I et II telles.que l'étoposide, le teniposide, l'amsacrine, l'irinotecan, le topotecan et le tomudex,
- les fluoropyrimidines telles que le 5-fluorouracile, l'UFT, la floxuridine,
- les analogues de cytidine telles que la 5-azacytidine, la cytarabine, la gemcitabine, la 6-mercaptomurine, la 6-thioguanine
- les analogues d'adénosine telles que la pentostatine, la cytarabine ou le phosphate de fludarabine
 - le méthotrexate et l'acide folinique
- les enzymes et composés divers tels que la L-asparaginase, l'hydroxyurée, l'acide transrétinoique, la suramine, la dexrazoxane, l'amifostine, l'herceptin ainsi que les hormones oetrogéniques, androgéniques

• les agents antivasculaires tels que les dérivés de la combretastatine ou de la colchicine et leurs pro-droques.

Il est également possible d'associer aux composés de la présente invention un traitement par les radiations. Ces traitements peuvent être administrés simultanément, séparément, séquentiellement. Le traitement sera adapté au malade à traiter par le praticien.

L'activité de stabilisation des G-quadruplexes peut être determinée par une méthode utilisant la formation d'un complexe avec la fluoresceine dont le protocole expérimental est décrit ci-après.

Oligonucléotides

Tous les olignucléotides, modifiés ou non, ont été 15 synthétisés par Eurogentec SA, Seraing, Belgique. L'oligoncléotide FAM DABCYL porte la référence OL-0371-0802. Il possède séquence: la catalogue, GGGTTAGGGTTAGGG correspondant à 3.5 répétitions du motif télomérique humain (brin riche en G). fluorésceine est attaché à l'extrémité 5', le DABCYL à l'extrémité 3', par les bras chimiques décrit concentration des échantillons est La Eurogentec. vérifiée par spectrophotométrie, en enregistrant le spectre d'absorbance entre 220 et 700 nm et en utilisant coefficient d'extinction molaire fourni par fournisseur.

Tampons

Toutes les expériences ont été réalisées dans un tampon cacodylate de sodium 10 mM pH 7.6 contenant 0.1 M de Chlorure de Lithium (ou de Chlorure de Sodium). L'absence de contamination fluorescente dans le tampon a

été préalablement vérifiée. L'oligonucléotide fluorescent est ajouté à la concentration finale de 0.2 μM .

Etude de Fluorescence

les mesures de fluorescence ont effectuées sur un appareil Spex Fluorolog DM1B, utilisant une largeur de raie d'excitation de 1.8 nm et largeur de raie d'émission de 4.5 nm. échantillons sont placés dans une cuvette en quartz micro de 0.2 x 1 cm. La température de l'échantillon est contrôlée par un bain-marie extérieur. L'oligonucléotide seul a été analysé à 20, 30, 40, 50, 60, 70 et 80°C. Les spectres d'émission sont enregistrés en utilisant une longueur d'onde d'excitation de 470 nm. Les spectres d'excitation sont enregistrés en utilisant soit 515 nm soit 588 nm comme longueur d'onde d'émission. spectres sont corrigés de la réponse de l'instrument par des courbes de référence. Une extinction importante (80-90 %) de la fluorescence de la fluoresceine à température ambiante est observée, en accord avec un intramoléculaire de l'oligonucléotide à 20°C sous forme d'un G-quadruplex, ce qui induit une juxtaposition de ses extrémités 5' et 3', respectivement liées fluoresceine et au DABCYL. Cette juxtaposition entraîne un phénomène déjà décrit d'extinction de fluorescence, utilisé pour les "Molecular Beacons".

Tm en fluorescence

30

Une solution stock d'oligonucléotide à la concentration en brin de 0.2 µM dans un tampon 0.1 M LiCl 10 mM cacodylate pH 7.6 est préalablement préparée, chauffée brièvement à 90°C et refroidie lentement à 20°C, puis distribuée par aliquots de 600 µl dans les cuves de fluorescence. 3 µl d'eau (pour le contrôle) ou 3 µl du produit à tester (stock à 200 µM, concentration finale

1 μM) sont alors ajoutés et mélangés. Les échantillons sont alors laissés à incuber pendant au moins 1 heure à chaque mesure. L'utilisation de temps 20°C avant d'incubation plus longs (jusqu'à 24 heures) n'a pas d'influence sur le résultat obtenu.

Chaque expérience ne permet que la mesure d'un seul Celui ci est d'abord incubé température initiale de 20°C, porté à 80°C en 38 minutes, laissé 5 minutes à 80°C, puis refroidi à 20°C en 62 minutes. Durant ce temps, la fluorescence est mesurée simultanément à deux longueurs d'onde d'émission (515 nm et 588 nm) en utilisant 470 nm comme longueur d'onde d'excitation. Une mesure est effectuée toutes 30 secondes. La température du bain-marie est enregistrée en parallèle, et le profil de fluorescence en fonction de la température est reconstitué à partir de ces valeurs. Les profils de fluorescence sont ensuite normalisés entre 20°C et 80°C, et la température pour laquelle l'intensité d'émission à 515 nm est la moyenne de celles à haute et basse température est appelée Tm. Dans ces conditions, le Tm de l'échantillon de référence sans addition de produit est de 44°C dans un tampon Chlorure de Lithium. Cette température est portée à plus de 55°C dans un tampon Chlorure de Sodium. L'addition d'un composé stabilisant le G-quadruplex induit une augmentation du Tm. Cette jugée significative si elle est augmentation est supérieure à 3°.

15

20

25

L'activité biologique antitélomérase est déterminée par le protocole expérimental suivant :

Préparation de l'extrait enrichi en activité 30 télomérase humaine

La lignée de leucémie HL60 est obtenue auprès de 1'ATCC (Americam Type Culture Collection, Rockville USA). Les cellules sont cultivées en suspension dans du milieu

RPMI 1640 contenant, L-Glutamine à 2 mM, Pénicilline 200 U/ml, streptomycine 200 μ g/ml, gentamycine 50 μ g/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur.

Une aliquote de 10^5 cellules est centrifugée à 3000xG et le surnageant écarté. Le culot de cellules est resuspendu par plusieurs pipettages successifs dans 200 µl de tampon de lyse contenant CHAPS 0.5 %, Tris-HCl pH 7,5 10 mM, MgCl₂ 1mM, EGTA 1 mM, β-mercaptoéthanol 5 mM, PMSF 0.1 mM et glycérol 10 % et est conservé dans 10 la glace pendant 30 minutes. Le lysat est centrifugé à 16 0000xG pendant 20 minutes à 4°C et 160 μ l du surnageant est récupéré. Le dosage des proteines de l'extrait est effectué par la méthode de Bradford. L'extrait est conservé à -80°C.

Dosage de l'activité télomérase

5

15

20

25

l'activité télomérase est L'inhibition de protocole d'extension de un par déterminée l'oligonucléotide TS (5'AATCGTTCGAGCAGAGTT3'), en présence d'un extrait cellulaire enrichi en activité télomérase et qui sont ajoutés à différentes composés concentrations (10, 1, 0.1 et 0,01 µM). La réaction d'extension est suivie d'une amplification PCR des produits d'extension à l'aide des oligonucléotides TS et CXext (5'GTGCCCTTACCCTTACCCTAA3').

Le milieu réactionnel est préparé selon composition suivante :

	- ·	
	Tris HCl pH 8,3	20 mM
	MgC12	1,5 mM
30	Tween 20	0,005 % (P/V)
	EGTA	1 mM
	datp	50 µM

50 μM dGTP 50 µM dCTP 50 µM dTTP 2 µg/ml Oligonucléotide TS Oligonucléotide CXext 2 µg/ml 5 0,1 mg/mlSérum Albumine bovine 1 U/ml Taq DNA polymérase alpha 32P dCTP (3000 Ci/mmole) 0.5 µl 200 ng sous un volume Extrait télomérase 10 de 10 µl

Produit à tester ou solvant sous un volume de 5 µl . Eau bi-distillée QS 50 ul

obtenus auprès oligonucléotides sont d'Eurogentec (Belgique) et sont conservés à -20°C à une 15 concentration stock de 1 mg/ml dans de l'eau distillée.

Les échantillons réactionnels sont assemblés dans des tubes à PCR de 0.2 ml et une goutte d'huile de paraffine est déposée sur chacune des réactions de l'expérience avant la fermeture des tubes.

Les échantillons réactionnels sont ensuite incubés 20 dans un appareil à PCR de type Cetus 4800 selon les conditions de températures suivantes :

15 minutes à 30°C,

1 minute à 90°C,

suivis de 30 cycles de, 25

30 secondes à 94°C,

30 secondes à 50°C,

et 1 minute 30 secondes à 72°C,

25

suivis d'un cycle final de 2 minutes à 72°C.

Pour chacun des échantillons, une aliquote de 10 µl est pipettée sous la couche d'huile et mélangée avec 5 µl d'un tampon de dépôt contenant :

5 TBE 3X
glycérol 32 % (P/V)
Bleu de bromophénol 0.03 %
. Xylène cyanol 0.03 %

Les échantillons sont ensuite analysés par électrophorèse en gel d'acrylamide 12 % dans un tampon TBE 1X pendant 1 heure sous une tension de 200 volts, à l'aide d'un système d'électrophorèse Novex.

Les gels d'acrylamides sont ensuite séchés sur une feuille de papier Whatmann 3 mm à 80°C pendant 1 heure.

L'analyse et la quantification des produits de la réaction sont effectuées à l'aide d'un appareil InstantImager (Pacard).

Pour chaque concentration de composé testée, les résultats sont exprimés en pourcentage d'inhibition de la réaction et calculés à partir du contrôle enzymatique non traité et de l'échantillon sans enzyme (blanc) selon la formule suivante :

(Valeur Composé - valeur blanc/ Valeur contrôle enzymatique -valeur blanc) x 100.

La concentration de composé induisant une inhibition de 50 % de la réaction télomérase (IC50) est déterminée à l'aide d'une représentation graphique semi logarithmique des valeurs d'inhibition obtenues en fonction de chacune des concentrations de composé testée.

On considère qu'un composé est actif en tant qu'agent antitélomérase lorsque la quantité inhibant 50 %

de la réaction télomérase est notamment inférieure à $5~\mu\text{M}$.

L'activité biologique cytotoxique sur des lignées de tumeur humaines est déterminée selon le protocole expérimental suivant :

Les lignées de cellules humaines A549 sont originaires de l'ATCC (Americam Type Culture Collection, Rockville USA). Les cellules A549 sont cultivées en couche en flacon de culture dans du milieu RPMI 1640, L-Glutamine à 2 mM, Pénicilline 200 U/ml, streptomycine 200 µg/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur. Les cellules KB sont cultivées en couche en flacon de culture dans du milieu de Dulbelco's contenant, L-Glutamine à 2 mM, Pénicilline 200 U/ml, streptomycine 200 µg/ml et additionné de 10 % de sérum fœtal de veau inactivé par la chaleur.

Les cellules en phase exponentielles de croissances 1X lavées dans du PBS et sont trypsinées, ensemencées en microplaques 96 puits (Costar) à raison de 20 $4x10^4$ cellules/ml pour A549 et de 1,5x10⁴ cellules/ml (0.2 ml/puit) puis incubées pendant 96 heures en présence de concentrations variables de produit à étudier (10, 1, 0.1 et 0.01 μM , chaque point en quadruplicata). 16 heures avant la fin de l'incubation, 0.02 % final de rouge 25 neutre est ajouté dans chaque puits. A la fin de l'incubation, les cellules sont lavées par du PBS 1X et 1 % de lauryl sulfate de par L'incorporation cellulaire du colorant, qui reflète la croissance cellulaire, est évaluée par spectrophotométrie 30 à une longueur d'onde de 540 nm pour chaque échantillon à l'aide d'un appareil de lecture Dynatech MR5000.

Pour chaque concentration de composé testée, les résultats sont exprimés en pourcentage d'inhibition de

10

20

croissance cellulaire et calculés à partir du contrôle non traité et du milieu de culture sans cellules (blanc) selon la formule suivante :

(Valeur Composé - valeur blanc/Valeur contrôle cellules - valeur blanc) x 100

La concentration de composé induisant une inhibition de 50 % de la croissance (IC50) est déterminée à l'aide d'une représentation graphique semi logarithmique des valeurs d'inhibition obtenues en fonction de chacune des concentrations de composé testée.

On considère qu'un composé est actif comme agent cytotoxique si la concentration inhibitrice de 50 % de la croissance des cellules tumorales testées est notamment inférieure à 10 µM.

Les exemples suivants et non limitatifs sont donnés pour illustrer l'invention.

1 ci-après donne les structures Le .tableau les activités G-quartet, chimiques ainsi que cytotoxique de 202 produits antitélomérase et constituent, dans l'ordre chronologique où ce tableau les énonce, les exemples 1 à 202 de la présente invention qui illustrent la présente invention sans toutefois la limiter. On indique 'aucun' dans le tableau 1 ci-après lorsque le produit ne possède pas de substituant dans la colonne correspondante en accord avec la définition chimique des produits de la présente invention.

Exemple 1: Préparation du 2,4-bis-(4-dimethylamino-2-methyl-quinolin-6-yl)amino-6-(3-dimethylamino-propyl)amino-[1,3,5]triazine

Dans un ballon de 250 mL contenant 50 mL de DMF, sous agitation, on charge successivement 0.5g (0.0036 mol) de carbonate de potassium, 1 g (0.00189 mol) de 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino-6-chloro-

[1,3,5]triazine préparée selon le brevet WO 001561 et 1 mL (0.0078 mol) de N,N-dimethyl-1,3-propanediamine, puis on porte 15 heures à 100°C. Le milieu réactionnel est concentré, repris par 100 mL d'eau. Le précipité formé est filtré, lavé par 2x50 mL de NaOH 0.1N puis 1.2 g de N, N'-bis-(4ainsi séché. On obtient dimethylamino-2-methyl-quinolin-6-yl)-N''-(3dimethylamino-propyl)-[1,3,5]triazine, qui est purifiée par flash chromatographie sur 30 g de silice (35-70 µm) en éluant par un mélange (85/10/5) de dichlorométhane, 10 méthanol et triéthylamine. On obtient alors, séchage sous vide à 40°C, 0.45 g (41 %) de 2,4-bis-(4dimethylamino-2-methyl-quinolin-6-yl)amino-6-(3dimethylamino-propyl) amino-[1,3,5] triazine, sous forme d'une poudre jaune dont les caractéristiques sont les 15 suivantes:

- analyse élémentaire : %C=64.845 (cal=66.3) ; %H=6.855 (cal=7.13) ; %N=25.275 (cal=26.58) ; - Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 1,73 (mt : 2H) ; 2,17 (s : 6H) ; 2,33 (t large, J = 7 Hz: 2H) ; 2,53 (s large : 6H) ;2,92 (mf : 12H) ; 3,43 (mt : 2H) ; 6,51 et 6,53 (2 s larges : 2H en totalité) ; 7,06

(mf : 1H) ; 7,51 (mt : 2H) ; de 8,10 à 8,30 (mt : 3H) ; 8,38 (mf : 1H) ; 9,24 (s large : 1H) ; 9,37 (s large :

25 1H).

20

30

Exemples 1 à 28

Les exemples 1 à 28 décrits dans le tableau 1 peuvent être préparés par synthèse parallèle en milieu liquide : Dans un réacteur magnétique chauffant avec condenseur Zymark, de type STEM RS2050 contenant 25 puits en parallèle munis d'un tube en verre de 50 ml, on introduit 50 mg d'un produit répondant à la formule suivante :

25

77

cette formule représentant notamment les produits suivants:

5 4 mole-équivalents de R1-NH-R2 et 30 mg de carbonate de potassium dans 5 mL de DMF. On chauffe à 80°C pendant une nuit. Après refroidissement, on dilue avec 30 mL d'eau et on filtre le précipité obtenu. Le produit brut ainsi isolé est généralement propre (pureté LC/MS > 90 %), il peut cependant être purifié par LC/MS en utilisant une colonne de silice C18 Waters Xterra 3.5 μM, de diamètre 3 mm et de longueur 50 mm, en éluant par un gradient linéaire d'élution constitué au temps initial (t0 = 0 mn) par de l'eau additionnée de 0,05 % de TFA et au temps final (tf = 4 mn) par de l'acétonitrile contenant 0,05 % de TFA.

L'exemple 20, 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino-6-(4-méthyl-pipérazin-1-yl)[1,3,5]triazine, peut également être avantageusement préparé de la manière suivante :

On agite pendant une nuit à température ambiante, en tricol de 1 L, une solution contenant 3 g de 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-amine, 2,75 g de 2,4,6-trichloro-s-triazine et 4 g de carbonate de potassium dans 300 ml de tétrahydrofurane. Le milieu

réactionnel est filtré, puis le filtrat est concentré sous pression réduite, on obtient ainsi 5,1 g (98 %) de 4,6-dichloro-2-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6yl)amino-[1,3,5]triazine, sous forme d'un solide brun 5 dont les caractéristiques sont les suivantes :

- spectre de masse (EI/DCI) = 349 (M+)
- spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 2,55 (s: 3H); 3,01 (s: 6H); 6,78 (s: 1H); 7,68 (dd large, J = 9 et 2,5 Hz : 1H) ; 7,81 (d, J = 9 Hz : 1H) ; 8,41 (mf: 1H); de 11,00 à 11,80 (mf étalé: 1H).

un tricol de 1 L, on dissout, dans 500 mL de dioxane, les 5,1 q de 4,6-dichloro-2-(4-diméthylamino-2méthyl-quinoléin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine précédemment, puis on ajoute 2,94 g de 4-diméthylamino-2et méthyl-quinoléin-6-amine 4 q de carbonate 15 potassium. Le milieu réactionnel chauffé, sous agitation, au reflux du dioxane pendant 16 heures, puis refroidi et filtré, puis le filtrat est concentré à sec. On obtient ainsi 7,5 g (99 %) de 6-chloro-2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine, sous forme 20 d'un solide brun dont les caractéristiques sont les suivantes:

- spectre de masse (EI/DCI) = 514 (M+)
- spectre de R.M.N. 1 H (400 MHz, (CD₃)₂SO d6 à une température de 383 K, δ en ppm) : 2,57 (s : 6H) ; 2,95 25 (s: 12H); 6,72 (s: 2H); 7,77 (d, J = 9 Hz: 2H); 7,94 (dd, J = 9 et 2 Hz : 2H) ; 8,31 (d, J = 2 Hz : 2H) ; 9,90 (mf: 2H).

Dans un tricol de 500 mL, on dissout, dans 200 mL de 6-chloro-2, 4-bis-(4les 7,5 g diméthylformamide, 30 diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine, obtenus précédemment. Puis on ajoute 6 mL de 4-méthyl-pipérazine et 4 g de carbonate de

potassium. Le milieu réactionnel est alors chauffé à 100-105°C pendant 20 heures. Après concentration sous pression réduite, le résidu est précipité dans 200 mL d'eau. Le produit brut est alors purifié par flash-5 chromatographie sur 300 g de silice (35-70 Mesh), éluant par un mélange de dichlorométhane, de méthanol et de triéthylamine (85/10/5 en volumes). Les fractions contenant très majoritairement le produit attendu sont concentrées sous pression réduite, puis reprises dans 10 60 mL d'eau, pour éliminer la triéthylamine. On obtient après séchage, 3,1 (37 용) de 2,4-bis-(4diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino-6-(4-méthylpipérazin-1-yl)-[1,3,5]triazine pure, sous forme d'un solide beige dont les caractéristiques sont les 15 suivantes:

- point de fusion (banc Kofler) = 256-60 °C - spectre de R.M.N. ¹H (400 MHz, (CD₃)₂SO d6 à une température de 383 K, δ en ppm) : 2,30 (s : 3H) ; 2,47 (t

large, J = 5 Hz : 4H); 2,55 (s : 6H); 2,94 (s : 12H);
3,89 (t large, J = 5 Hz : 4H); 6,75 (s : 2H); 7,74 (d,
J = 9 Hz : 2H); 7,99 (dd, J = 9 et 2 Hz : 2H); 8,40 (d,

J = 2 Hz : 2H) ; de 8,70 à 9,00 (mf : 2H).

Exemples 29 à 33 : les exemples 29 à 33 décrits dans le tableau 1 peuvent être préparés par synthèse parallèle en milieu liquide :

Dans un réacteur magnétique chauffant avec condenseur Zymark, de type STEM RS2050 contenant 25 puits en parallèle munis d'un tube en verre de 50 ml, on introduit 2 mole-équivalents d'hydrure de sodium et 2 mole-équivalents de RIOH dans 5 mL de dioxane. On porte à 40°C pendant 30 minutes. Puis on ajoute 50 mg d'un produit répondant à la formule suivante:

cette formule représentant notamment les produits suivants :

5 et on chauffe au reflux pendant une nuit. Après refroidissement, on dilue avec 30 mL d'eau et on filtre le précipité obtenu. Le produit brut ainsi isolé est purifié par LC/MS en utilisant une colonne de silice C18 Waters Xterra 3.5 µM, de diamètre 3 mm et de longueur 10 50 mm, en éluant par un gradient linéaire d'élution constitué au temps initial (t0 = 0 mn) par de l'eau additionnée de 0,05 % de TFA et au temps final (tf = 4 mn) par de l'acétonitrile contenant 0,05 % de TFA.

Les exemples 34 à 108 peuvent être obtenus en opérant comme décrit précédemment pour les exemples 1 à 28.

Les exemples 103 à 115 et l'exemple 196 peuvent être obtenus en opérant comme décrit précédemment pour les exemples 29 à 33.

Les exemples 116 à 133, 177 et 183 peuvent être obtenus 20 en opérant comme décrit précédemment pour les exemples 29 à 33, mais en remplaçant R10H par R1SH.

L'exemple 134 peut être obtenu en opérant de la manière suivante:

Dans un tricol de 250 mL, on dissout, dans 100 mL de dioxane, 1 g de 2,4-dichloro-6-phényl-[1,3,5]-triazine qui peut être obtenue en opérant selon Tetrahedron 2000, 56, 9705-9711. Puis on ajoute 0,9 de 4-diméthylamino-2méthyl-quinoléine-6-amine et carbonate 1,2 g de potassium, puis on chauffe le milieu réactionnel à 80°C pendant 18 heures. Après refroidissement, le solvant est évaporé sous pression réduite et le résidu est repris par 100 mL d'eau. Le précipité formé est essoré, lavé à l'eau et séché sous pression réduite. On obtient ainsi 1,5 g (89%) de 2-chloro-4-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino-6-phényl-[1,3,5]-triazine, sous forme les jaune dont les caractéristiques sont solide suivantes:

- spectre de masse (EI/DCI) = 390 (M+)
- spectre de R.M.N. ¹H (400 MHz, (CD₃)₂SO d6, à une température de 353K, δen ppm) : 2,60 (s : 3H) ; de 2,95 à 3,10 (s large : 6H) ; 6,83 (s large : 1H) ; 7,62 (t large, J = 8 Hz : 2H) ; 7,69 (t large, J = 8 Hz : 1H) ; 7,86 (d, J = 9 Hz : 1H) ; 7,92 (dd large, J = 9 et 2 Hz : 1H) ; 8,43 (d large, J = 8 Hz : 2H) ; 8,70 (mf : 1H) ; 10,76 (mf : 1H).

A une solution de 0,75 g de 2-chloro-4-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino-6-phényl-[1,3,5]-triazine dans 30 mL de DMF, on ajoute 0,39 g de 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléine-6-amine et 0,7 g de carbonate de potassium. Puis on chauffe le milieu réactionnel pendant 18 heures à 140°C. Après refroidissement et dilution avec 100 mL d'eau, le précipité formé est essoré, puis purifié par flash-chromatographie sur 50 g de gel de silice (35-70 Mesh), en éluant par un mélange de dichlorométhane, de méthanol et de triéthylamine (96/2/2 en volumes). On obtient ainsi 0,12 g (11 %) de 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino-6-phényl-[1,3,5]triazine

30

pure, sous forme d'un solide jaune dont les caractéristiques sont les suivantes :

- point de fusion (banc Kofler) = 172°C
- spectre de R.M.N. ¹H (400 MHz, (CD₃)₂SO d6, avec 5 ajout de quelques gouttes de CD₃COOD d4, à une température de 353K, □ en ppm) : 2,51 (s large : 6H) ; 3,20 (s : 12H) ; 6,76 (s : 2H) ; 7,55 (t large, J = 8 Hz : 2H) ; 7,60 (t large, J = 8 Hz : 1H) ; 7,87 (d, J = 8,5 Hz : 2H) ; 8,30 (dd large, J = 8,5 et 2 Hz : 2H) ; 8,40 (d large, J = 8 Hz : 2H) ; 8,69 (d, J = 2 Hz : 2H).

L'exemple 178 peut être obtenu en opérant comme à l'exemple 134 mais à partir de 2,4-dichloro-6-phénylméthyl-[1,3,5]-triazine qui peut être obtenue en opérant selon Tetrahedron 2000, 56, 9705-9711.

Les exemples 135 à 176, 178 à 182, 184, 187 à 195 et 197 à 202 peuvent être obtenus en opérant comme décrit précédemment pour les exemples 1 à 28, si ce n'est que le volume de DMF est réduit de 5 à 2 mL et que la température de chauffage est augmentée de 80 à 108-110°C.

<u>L'exemple 185</u>, 2-((4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino)-4-((4-diméthylamino-1,2-diméthyl-quinoléinyl-6-yl)amino)6-(4-ethoxyethyl-pipérazin-1-yl)-

[1,3,5]triazine, peut être avantageusement préparé de la 25 manière suivante :

Dans un tricol de 50 ml, on ajoute 20 ml de 1,4-dioxane et 200 mg (0,57 mmoles) de 4,6-dichloro-2-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl) amino-[1,3,5] triazine, qui peut être préparée comme à l'exemple 20. On agite la réaction, puis on ajoute successivement 122 mg (0,70 mmoles) de 1-[2-(2-hydroxyéthoxy)éthyl] pipérazine et 100 μ l (0,57 mmoles) de N,N-diisopropyléthyl-amine. On

20

25

30

chauffe pendant 48 heures à 110°C sous argon. Après concentration du milieu réactionnel, on reprend avec du dichlorométhane, on lave avec une solution saturée de chlorure d'ammonium et on concentre sous pression réduite. On obtient 0.23 g de 2-((4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino)-4-chloro-6-(4-éthoxyéthyl-pipérazin-1-yl)-[1,3,5]triazine, utilisée telle quelle à l'étape suivante dont les caractéristiques sont les suivantes:

- spectre de masse (EI) = $488 (M+\cdot)$.

Dans un réacteur magnétique chauffant avec condenseur Zymark, de type STEM RS2050 contenant 25 puits en parallèle munis chacun d'un tube en verre de 50 ml, on introduit 24 mg (0,05 mmole) de 2-((4-diméthylamino-2méthyl-quinoléin-6-yl)amino)-4-chloro-6-(4-éthoxyéthylpipérazin-1-yl)-[1,3,5]triazine. Dans le tube 1, on ajoute successivement 5 ml de DMF, 1 ml de 1,4-dioxane, 9 μl (0,05 mmole) de N,N-di-isopropyléthylamine et 19 mg (0,10 mmole) de chlorure de 4-diméthylamino-1,2-diméthylquinoléinium-6-yl)amine, préparée selon le W0001561. Le milieu réactionnel est chauffé à 120°C sous argon pendant 48 heures. Après refroidissement, contenu du tube est évaporé sous pression réduite, repris par 5 ml d'eau, filtré et lavé avec de l'oxyde de diéthyle. Le produit brut obtenu est alors purifié par LC/MS en utilisant une colonne de silice C18 Waters Xterra 3.5 µM, de diamètre 3 mm et de longueur 50 mm, en éluant par un gradient linéaire d'élution constitué au temps initial ($t_0 = 0$ mn) par de l'eau contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique et au temps final ($t_f = 4 mn$) de l'acétonitrile contenant 0,05 용 trifluoroacétique. On obtient ainsi, après purification, 18.8 mg de chlorure de 2-((4-diméthylamino-2-méthylquinoléin-6-yl)amino)-4-((4-diméthylamino-1,2-diméthylquinoléinium-6-yl)amino)-6-(4-éthoxyéthyl-pipérazin-1yl)-[1,3,5]triazine, dont les caractéristi-ques sont les suivantes :

- spectre de masse (DAD-TIC) = 639 (MH⁺)

L'exemple 186, 2,4-bis-((4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino)-6-(4-cyclopentyl-pipérazin-1-yl)[1,3,5]triazine, peut être avantageusement préparé de la manière suivante:

On ajoute 1.10 g de 2,4,6-trichloro-s-triazine et 25 ml de 1,4-dioxane dans un tricol de 100 ml. On agite la réaction jusqu'à dissolution du 2,4,6-trichloro-s-triazine. On met le tricol dans un bain de glace. Après 10 minutes, on ajoute 930 mg du 1-cyclopentyl-pipérazine et 640 mg de carbonate de sodium. Après 4 heures, le bain de la glace est enlevé. Après retour à la température ambiante, le solide qui est précipité est filtré. On obtient ainsi 1,496 g de 2,4-dichloro-6-(4-cyclopentyl-pipérazin-1-yl)-[1,3,5]triazine, utilisée telle quelle à l'étape suivante, dont les caractéristiques sont les suivantes:

- spectre de masse (EI) = 303 (M+·)

50 ml, on ajoute 906 mg de Dans un tricol de 2,4-dichloro-6-(4-cyclopentyl-pipérazin-1-yl)-[1,3,5]tria-zine, obtenue ci-dessus, et 25 1,4-dioxane. On agite la réaction. On ajoute alors, 603 mg de 4-diméthylamino-2-méthylsuccessivement, quinoléin-6-ylamine, qui peut être préparée selon J. Med. Chem. 1992, 35, 252, et 414 mg de carbonate de sodium. On chauffe à 110°C sous argon pendant 18 heures. Après filtration puis lavage du précipité au méthanol, on obtient après concentration 1,06 g de 2-chloro-4-(4diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-ylamine)-6-(4cyclopentyl-pipérazin-1-yl)-[1,3,5]triazine, utilisée

telle quelle à l'étape suivante, dont les caractéristiques sont les suivantes :

- spectre de masse (EI) = 465 (M+·).

Dans un réacteur magnétique chauffant avec condenseur Zymark, de type STEM RS2050 contenant 25 puits en parallèle munis chacun d'un tube en verre de 50 ml, on 2-chloro-4-(4mmole) de (0,05)introduit 25 ma diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-ylamine)-6-(4cyclopentyl-pipérazin-1-yl)-[1,3,5]triazine, obtenue 10 ci-dessus. Dans le premier tube, on ajoute successivement 5 ml de DMF, 1 ml de 1,4-dioxane, 9 μ l (0,05 mmole) de N,N-di-isopropyléthylamine et 19 mg (0,10 mmole) (4-diméthylamino-1,2-diméthyl-quinoléinyl-6-yl)amine. milieu réactionnel est chauffé à 120°C sous argon pendant 15 48 heures. Après refroidissement, le contenu du tube est évaporé sous pression réduite, repris par 5 ml d'eau, filtré et lavé avec de l'oxyde de diéthyle. Le produit brut obtenu est alors purifié par LC/MS en utilisant une colonne de silice C18 Waters Xterra 3.5 µM, de diamètre 3 mm et de longueur 50 mm, en éluant par un gradient linéaire d'élution constitué au temps initial (t₀ = 0 mn) par de l'eau contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique et au temps final (t_f = 4 mn) par de l'acétonitrile contenant 0,05 % d'acide trifluoroacétique. On obtient 25 ainsi, après purification, 2,4-bis-18.8 mq de ((4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino)-6-(4cyclopentyl-pipérazin-1-yl)-[1,3,5]triazine, caractéristiques sont les suivantes :

- spectre de masse (DAD-TIC) = 619 (MH⁺)

Exemples 203: En opérant comme à l'exemple 185, par synthèse parallèle, mais étant entendu qu'il est possible d'introduire successivement l'une quelconque des trois chaines latérales, identiques ou différentes, sont

avantageusement préparées les triazines de formule générale (Ib) ci-dessous :

dans lesquelles :

- 5 B représente un radical Ar_1NR_3 un radical choisi parmi les radicaux:
 - 1. (4-amino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 2. (2-méthyl-4-méthylamino-quinoléin-6-yl)amino
 - 3. (4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 4. ([2,4-bis(diméthylamino)-quinoléin-6-yl]amino
 - 5. (4-diméthylamino-2-méthylamino-quinoléin-6-yl)amino
 - 6. (4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-7-yl)amino
- C représente un radical Ar₂NR₃ choisi parmi les radicaux:
 - 1. (4-amino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 2. (2-méthyl-4-méthylamino-quinoléin-6-yl)amino
 - 3. (4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 4. ([2,4-bis(diméthylamino)-quinoléin-6-yl]amino
- 5. (4-diméthylamino-2-méthylamino-quinoléin-6-yl) amino

- 6. (4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-7-yl)amino
- 7.. (4-phénylméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl) amino
- 8. (4-diéthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
- 9. (4-isopropylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 10. [4-(2-méthoxy-éthyl)amino-2-méthyl-quinoléin-6-yl]amino
 - 11. [4-(4-acétylamino-phényl)amino-2-méthyl-quinoléin-6-yl]amino
- 10 12. [4-(azétidin-1-yl)-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 13. [2-méthyl-4-(pyrrolidin-1-yl)-quinoléin-6-yl)amino
 - 14. (6-diméthylamino-phénanthridin-2-yl)amino
- 15. (1-diméthylamino-isoquinoléin-7-yl)amino
 - 16. [N-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)-N-méthyl]amino
 - 17. (4-diméthylamino-2-phényl-quinoléin-6-yl)amino
- . 20 18. (4-amino-2-isopropyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 19. (2,7-diméthyl-4-diméthylamino-quinoléin-6-yl)amino
 - 20. (2-méthyl-1H-benzoimidazol-5-yl) amino
 - 21. (2-diméthylamino-1H-benzoimidazol-5yl)amino

- 22. (2-diméthylamino-3-méthyl-3H-benzoimidazol-5-yl) amino
 23. (2-diméthylamino-1-méthyl-1H-benzoimidazol-5-yl) amino
 24. (1-diméthylamino-3-méthyl-isogni)
- 5 24. (1-diméthylamino-3-méthyl-isoquinoléin-7-yl)amino
 - 25. [1-(2-Diméthylamino-ethyl)-1H-indol-5-yl]amino
 - 26. (9-diméthylamino-acridin-2-yl)amino
- 10 27. (4-diméthylamino-quinazolin-6-yl)amino
 - 28. (4-amino-1,2-diméthyl-quinoléinio-6-yl)amino
 - 29. (napthtalèn-2-yl)amino
 - 30. (napthtalèn-2-yl)méthylamino
- 15 31. 2-(napthtalèn-2-yl)éthylamino
 - 32. (anthracèn-2-yl)amino
 - 33. diphénylméthylamino
 - 34. (3,4,5-triméthoxy-phényl)amino
 - 35. (3,4,5-triméthoxy-phényl)méthylamino
- 20 36. (4-trifluorométhyl-phényl)amino
 - 37. (4-trifluorométhyl-phényl) méthylamino
 - 38. (4-cyanophényl) amino
 - 39. (4-cyanophényl) méthylamino

WO 02/076975 PCT/FR02/01005

- 40. (4-triméthylammonio-phényl)amino
- 41. (2-triméthylammonio-éthyl)amino
- 42. (1-méthyl-pyridinio-4-yl)amino
- 43. (4-amidinophényl)amino
- 5 A représente un radical choisi parmi les radicaux :
 - 1. (4-amino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 2. (2-méthyl-4-méthylamino-quinoléin-6-yl)amino
 - 3. (4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-yl)amino
 - 4. ([2,4-bis(diméthylamino)-quinoléin-6-yl]amino
- 5. (4-diméthylamino-2-méthylamino-quinoléin-6-yl) amino
 - 6. (4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-7-yl)amino
 - 7. (4-amino-1,2-diméthyl-quinoléinio-6-yl)amino
 - 8. [N-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)]-N-méthyl]amino
- 9. 4-(pyridin-4-yl)pipérazin-1-yl
 - 10. 4-(2-hydroxyéthyl)pipérazin-1-yl
 - 11. 4-(3-diméthylamino-propyl)homopipérazin-1-yl
- 12. 4-[3-(pyrrolidin-1-yl)propyl]pipérazin-120 yl
 - 13. (2,3-dihydroxy-1-phényl-prop-1-yl)amino
 - 14. 4-[2-(pyrrolidin-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl

20

15. 4-[2-(pyrrolidin-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl

- 5 17. 4-[2-(1-H-imidazol-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl
 - 18. 4-[3-(1-H-imidazol-1-yl)propyl]homopipérazin-1-yl
 - 19. 4-[3-(1-H-imidazol-1-yl)propyl]pipérazin1-yl
 - 20. 4-[2-(2-phényl-1-H-imidazol-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl
 - 21. 4-[2-(2-phényl-1-H-imidazol-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl
- 15 22. 4-[3-(2-phényl-1-H-imidazol-1-yl)propyl]homopipérazin-1-yl
 - 23. 4-[3-(2-phényl-1-H-imidazol-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl
 - 24. 4-[2-(morpholin-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl
 - 25. 4-[2-(morpholin-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl
 - 26. 4-[3-(morpholin-1-yl)propyl]homopipérazin-1-yl
 - 27. 4-[3-(morpholin-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl
- 28. 4-[2-(1H-imidazo[4,5b]pyridin-1-yl) éthyl]homopipérazin-1-yl

20

- 29. 4-[2-(1-H-imidazo[4,5b]pyridin-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl
- 30. 4-[3-(1-H-imidazo[4,5b]pyridin-1-yl)propyl]homopipérazin-1-yl
- 31. 4-[3-(1-H-imidazo[4,5b]pyridin-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl
 - 32. 4-[2-(1H-benzoimidazol-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl
 - 33. 4-[2-(1-H-benzoimidazol-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl
 - 34. 4-[3-(1-H-benzoimidazol-1-yl)propyl]homopipérazin-1-yl
 - 35. 4-[3-(1-H-benzoimidazol-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl
- 36. 4-[2-(2-hydroxyméthyl-1H-benzoimidazol-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl
 - 37. 4-[2-(2-hydroxyméthyl-1-H-benzoimidazol-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl
 - 38. 4-[3-(2-hydroxyméthyl-1-H-benzoimidazol-1-yl)propyl]homopipérazin-1-yl
 - 39. 4-[3-(2-hydroxyméthyl-1-H-benzoimidazol-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl
 - 40. 4-[2-(1H-imidazol-2-yl)amino-éthyl]homopipérazin-1-yl
- 25 41. 4-[2-(1-H-imidazol-2-yl)aminoéthyl]pipérazin-1-yl

- 42. 4-[3-(1-H-imidazol-2-yl)aminopropyl]homopipérazin-1-yl
- 43. 4-[3-(1-H-imidazol-2-yl)aminopropyl]pipérazin-1-yl
- 5 44. 4-{2-[2-(1H-imidazol-2-yl)-1hydroxyméthyl-éthyl]amino-éthyl}homopipérazin-1-yl
 - 45. 4-{2-[2-(1H-imidazol-2-yl)-1-hydroxyméthyl-éthyl]amino-éthyl}pipérazin-1-yl
- 10 46. 4-{3-[2-(1H-imidazol-2-yl)-1hydroxyméthyl-éthyl]amino-propyl}homopipérazin-1-yl
 - 47. 4-{3-[2-(1H-imidazol-2-yl)-1-hydroxyméthyl-éthyl]amino-propyl}pipérazin-1-yl
- 15 48. 4-(pipéridin-4-yl)pipéridin-1-yl
 - 49. (1-H-benzoimidazol-1-yl) méthylamino
 - 50. (pipéridin-l-yl)méthylamino
 - 51. 2-(pyridin-2-yl)pyrrolidin-1-yl
 - 52. 4-(2-diméthylamino-éthyl)pipérazin-1-yl
- 20 53. (1-méthyl-pipéridin-4-yl)amino
 - 54. (quinuclidin-3-yl)amino
 - 55. (4-méthyl-homopipérazin-1-yl)amino
 - 56. [N-(2-diméthylamino-éthyl)-N-(phénylméthyl) amino]méthylamino
- 25 57. (diisopropylamino)méthylamino

PCT/FR02/01005

93

	58.	(diéthylamino) méthylamino
	59.	(pyridin-2-yl)amino
	60.	(pyrimidin-2-yl)amino
	61.	(pipéridin-1-yl)méthylamino
5	62.	(1-phénylméthyl-pyrrolidin-3-yl)amino
	63.	(2-diméthylamino-éthyl)oxy
	64.	phényloxy
	65.	(pyridin-2-yl)oxy
	66.	(pyrimidin-2-yl)oxy
0	67.	phénylsulfanyl
•	68.	(pyridin-2-yl)sulfanyl
	69.	(pyrimidin-2-yl) sulfanyl
	70.	(quinoléin-2-yl)sulfanyl

Les amines, les alcools ou phénols et les thiols ou thiophénols, nécessaires pour l'introduction des radicaux de type B, C ou A des produits de formule générale (Ib), sont :

- soit commerciaux,
- soit préparés comme décrit dans la littérature :
- o 2-méthyl-quinoléin-4,6-diylamine
 (A1/B1/C1) selon J. Med. Chem. 1992, 35,
 252-258

PCT/FR02/01005

5

10

15

- o 2-méthyl-4-méthylamino-quinoléin-6-amine (A2/B2/C2)selon J. Med. Chem. 2000, 43, 4667
- o 4-diméthylamino-quinoléin-6-amine (A3/B3/C3) selon WO 0140218
- o 4-phénylméthylamino-quinoléin-6-amine (B7) selon J. Med. Chem. 1992, 35, 252-258
- o 2-diméthylamino-1-méthyl-1H-benzoimidazol-5-amine (B23) selon Khim Geterosikl. Soedin. 1969, 543-546
- o 4-diméthylamino-quinazolin-6-amine (B27) selon WO 9738983
- o chlorure de 1,2-diméthyl-quinolinium-4,6diamine (B28/C7) selon WO 0140218
- o 4-[2-(1H-imidazol-1-yl)éthyl]pipérazine (C17) selon WO 0196323
- o 4-[3-(1H-imidazol-1-yl)propyl]pipérazine (C19) selon EP 350145
- soit préparés comme cidessous :
- o La 4-diéthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-amine
 (B8), la 4-isopropylamino-2-méthyl-quinoléin6-amine (B9), la 4-(2-méthoxy-éthyl)amino-2méthyl-quinoléin-6-amine (B10), la 4-(4acétylamino-phényl)amino-2-méthyl-quinoléin6-amine (B11), la 4-(azétidin-1-yl)-2-méthylquinoléin-6-amine (B12) et la 2-méthyl-4(pyrrolidin-1-yl)-quinoléin-6-amine (B13)
 peuvent être préparées par synthèse parallèle
 en opérant de la manière suivante :

Etape 1 : Substitution en parallèle de la 4-chloro-2méthyl-6-quinoléine

Dans un réacteur de 24 puits en acier inoxydable, chauffant, agitable et pressurisable, on introduit par 5 puits les amines suivantes :

- 0.094 g d'isopropylamine
- 0.173 g de chlorhydrate de diéthylamine
- 0.120 g de 2-méthoxyéthylamine
- 0.091 g d'azétidine
- 0.114 q de pyrrolidine 10

25

0.296 g de chlorhydrate de 4-aminoacétanilide

Puis on ajoute dans chaque puits 1.35 ml d'une solution mère préparée à partir de 2,67 g de 4-chloro-2-méthyl-6nitro-quinoléine dans 30 ml de N-méthylpyrrolidinone et 10,1 ml de triéthylamine. Cette opération est 15 de reproduite dans 4 puits, pour chaque amine substituante. L'appareil est fermé puis pressuré sous 10BAR d'argon et agité pendant 5 heures à 100°C. Après refroidissement, on rassemble les solutions des puits de même composition, puis on dilue ces solutions à l'aide de 30 ml d'eau. On essore l'insoluble formé sur plaque poreuse, on le rince par 15 ml d'eau et le sèche à l'air. Les produits sont purifiés par LCMS dans les conditions suivantes :

> Spectromètre de masse Platform MICROMASS Chaîne HPLC 1100 Agilent (Hewlett Packard) Colonne THERMO Hypersil 50X4.6 mm 5 \mu hyPURITY C18 Gradient d'élution(eau/acétonitrile en volumes) : t = 0 mn (95-5); t = 3.5 mn (10/90); t = 4 mn(10/90); t = 4,5 mn (95/15); t = 6 mn 595/5).

On obtient ainsi les produits purs suivants : 30

0,323 g de 4-isopropylamino-2-méthyl-6-nitro-quinoléine (temps de rétention LCMS : 3,04 mn)

0,386 g de 4-diéthylamino-2-méthyl-6-nitro-quinoléine (temps de rétention LCMS : 2,98 mn)

4-(2-méthoxy-éthyl)amino-2-méthyl-6-nitro-0.365 g de quinoldéne (temps de rétention LCMS : 2,69 mn)

d'4-(azétidin-1-yl)-2-méthyl-6-nitro-quinoléine (temps de rétention LCMS : 2,87 mn)

4-(pyrrolidin-1-yl)-2-méthyl-6-nitrode quinoléine (temps de rétention LCMS: 3,04 mn) 0,461 g de 4-(4-acétylamino-phényl)-2-méthyl-6-nitroquinoléine (temps de rétention LCMS : 2,96 mm)

Etape 2 : Réduction en parallèle des 6-nitro- quinoléines

Les produits décrits précédemment sont répartis chacun Leur réduction est effectuée dans dans 4 puits. l'appareil décrit précédemment, en introduisant dans chaque puits 0,050 g de palladium à 10 % sur carbone et 1,5 ml d'une solution méthanol/dichlorométhane (80/20 en volumes). Après obturation et inertage, on agite pendant 6 heures à 20°C sous 6 bars d'hydrogène. Les solutions des puits de même composition sont regroupées, catalyseur est filtré puis rincé par 5 ml de méthanol. Le filtrat est alors concentré sous pression réduite. Les 20 produits sont purifiés par LCMS dans les conditions décrites à l'étape 1. On obtient ainsi :

> de 4-isopropylamino-2-méthyl-quinoléin-6-0,289 q amine (temps de rétention LCMS : 3,07 mn)

> 0,487 g de 4-diéthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-amine (temps de rétention LCMS : 2,62 mn)

25

30

de 4-(2-méthoxy-éthyl)amino-2-méthyl-0,323 g LCMS : quinoléin-6-amine (temps de rétention 2,78 mm)

0,035 g de 4-(azétidin-1-yl)-2-méthyl-quinoléin-6amine (temps de rétention LCMS : 1,74 mn)

0,201 g de 4-(pyrrolidin-1-yl)-2-méthyl-quinoléin-6amine (temps de rétention LCMS : 2,53 mn)

20

25

0,170 g de 4-(4-acétylamino-phényl)-2-méthyl-quinoléin-6-amine (temps de rétention LCMS : 2,76 mn.

o La 2,4-bis(diméthylamino)-quinoléin-6-amine (A4/B4/C4) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

180 mg de 2,4-bis(diméthylamino)-6-nitro-quinoléine 12 \mathtt{mL} d'un mélange méthanoldans solution en dichlorométhane (3/1 en volumes) est placée sous atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 15 mg de palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après filtration sur célite, le filtrat est concentré sous pression réduite. On obtient ainsi 186 mg de bis (diméthylamino) -quinoléin-6-amine sous forme de caractéristiques sont les 15 chlorhydrate dont les suivantes:

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, 8 en ppm): 3,12 (s: 6H); 3,28 (s: 6H); 5,48 (mf: 2H); 6,04 (s: 1H); 7,06 (dd, 9 J = 9 et 2,5 Hz: 1H); 7,11 (d, 9 J = 2,5 Hz: 1H); 7,81 (d, 9 J = 9 Hz: 1H).

Spectre de massse :

EI(70eV) m/z=230 M^+ pic de base m/z=215 $[M-CH_3]^+$ m/z=201 $[215-CH_2]^+$ m/z=187 $[M-NC_2H_5]^+$

La 2,4-bis(diméthylamino)-6-nitro-quinoléine peut être préparée de la façon suivante : 300 mg de 2,4-dichloro-6-nitro-quinoléine est mise en solution dans 12 mL de DMF en présence de 853 mg de carbonate de potassium et de 1 g de chlorhydrate de diméthylammonium. Le mélange réactionnel est agité à 100°C pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, 1'insoluble est éliminé par filtration et le filtrat est

concentré sous pression réduite. Le résidu est hydrolysé par ajout d'eau et le précipité obtenu est récupéré par filtration puis séché sous pression réduite. On obtient ainsi 180 mg de 2,4-bis(diméthylamino)-6-nitro-quinoléine sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=260 M^+ pic de base m/z=245 $[M-CH_3]^+$ m/z=231 $[245-CH_2]^+$ m/z=217 $[M-NC_2H_5]^+$ m/z=199 $[245-NO_2]^+$

2,4-dichloro-6-nitro-quinoléine peut La préparée de la façon suivante : Une solution de 500 mg de 6-nitro-quinoléine-2,4-diol dans 10 mL de POCl3 est portée au reflux pendant 3 heures. Après retour à réactionnel ambiante, le mélange température concentré sous pression réduite puis repris avec de l'eau. Le pH de la phase aqueuse est amené à 8 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 % et la phase aqueuse est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est alors séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 300 mg 2,4-dichloro-6-nitro-quinoléine sous forme poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

25 EI(70eV) m/z=242 M^+ pic de base, massif isotopique du pic dichloré m/z=212 $[M-NO]^+$ massif isotopique du pic dichloré m/z=196 $[M-NO_2]^+$ massif isotopique du pic dichloré

. m/z=184 [M - CNO_2] $^{\dagger}massif$ isotopique du pic dichloré

m/z=161 [196 - Cl]*.massif isotopique du pic monochloré

Le 6-nitro-quinoléine-2,4-diol peut être préparé de la façon suivante : 500 mg de 2,4-quinoléinediol sont placés en solution dans 6 mL d'acide sulfurique concentré à 0°C. 314 mg de nitrate de potassium est alors additionné et le mélange réactionnel est agité à 0°C pendant 1 heure puis une nuit à température ambiante. Il est ensuite jeté dans un mélange eau-glace et le pH de la solution aqueuse ainsi obtenue est amenée à pH 7 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 %. La phase aqueuse est alors extraite avec du dichlorométhane et la phase organique résultante est lavée avec de l'eau : un précipité se forme dans la phase organique qui est récupéré par filtration et séché sous pression réduite. On obtient alors 357 mg de 6-nitro-quinoléine-15 . 2,4-diol sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=206 M^+ . m/z=176 $[M-NO]^+$ m/z=160 $[M-NO_2]^+$ m/z=36 $[HC1]^+$. pic de base, présence de HCl dans le milieu

- o La 4-diméthylamino-2-méthylamino-quinoléin-6amine (A5/B5/C5) peut être préparée en opérant de la manière suivante :
- 4-diméthylamino-2-méthylamino-6-nitro-150 de 25 quinoléine en solution dans 4 mL d'un mélange méthanoldichlorométhane (3/1 en volumes) est placée atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 20 mg de palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après filtration sur célite, le filtrat est concentré sous pression réduite. On obtient ainsi 122 de 4-diméthylamino-2-méthylamino-quinoléin-6-amine sous forme de chlorhydrate dont les caractéristiques sont les suivantes :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm): 3,02 (s: 3H); 3,05 (s: 6H); 5,44 (mf: 2H); 6,10 (s: 1H); 7,03 (dd, J = 9 et 2,5 Hz: 1H); 7,10 (d, J = 2,5 Hz: 1H); 7,64 (d, J = 9 Hz: 1H); 8,27 (mf: 1H); 11,97 (mf étalé:1H).

Spectre de masse :

EI(70eV) m/z=216 M^+ pic de base m/z=187 $[M-NCH_3]^+$ m/z=172 $[187-CH_3]^+$

La 4-diméthylamino-2-méthylamino-6-nitro-quinoléine 10 peut être préparée de la façon suivante : 188 mg de 4-chloro-2-méthylamino-6-nitro-quinoléine est mise solution dans 8 mL de DMF en présence de 546 mg de carbonate de potassium et de 645 mg de chlorhydrate de diméthylammonium. Le mélange réactionnel est agité à 15 100°C pendant 10 heures. Après retour à température ambiante, il est hydrolysé par ajout d'eau et la phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression 20 réduite. On obtient ainsi 150 mg de 4-diméthylamino-2méthylamino-6-nitro-quinoléine sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=246 M^+ pic de base m/z=217 $[M-NCH_3]^+$

La 4-chloro-2-méthylamino-6-nitro-quinoléine peut être préparée de la façon suivante : 600 mg de 2,4-dichloro-6-nitro-quinoléine est mis en solution dans 10 mL de THF en présence de 2.15 mL d'une solution 2M de diméthylamine dans le THF. Le mélange réactionnel est agité à 90°C pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, le milieu réactionnel est concentré sous pression réduite. Une fraction du résidu obtenu est

30

purifié par HPLC sur une colonne Chromasil (C18, 5 µM, 100x20mm) avec un mélange eau-acétonitrile contenant 0.07 % de TFA (gradient 95/5 à 60/40 en volumes en 20 minutes à un débit de 20 mL/min) comme éluant. On obtient 188 mg de (4-chloro-2-méthylamino-6-nitro-quinoléine sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=237 M^+ pic de base, massif isotopique du pic monochloré

m/z=208 [M - NCH₃]⁺·massif isotopique du pic monochloré

La 2,4-dichloro-6-nitro-quinoléine peut être préparée comme décrit à l'exemple précédent.

o La 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-7-amine

(A6/B6/C6) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

A 52 mg de la N7-benzhydrylidène-4-diméthylamino-2méthyl-quinoléin-7-amine en solution dans 500 μL de THF, est additionné 25 µL d'une solution aqueuse d'acide d'agitation 2M. Après 2 heures chlorhydrique mélange réactionnel température ambiante, le additionné d'une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 0.5M et lavé par un mélange acétate d'éthyle-cyclohexane (1/2 en volumes). La phase aqueuse est ensuite amenée à pH 8 par ajout d'une solution aqueuse de soude 1M puis extraite avec du dichlorométhane. La phase organique ainsi obtenue est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 29 mg de 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-7-amine sous forme d'une huile beige dont les caractéristiques sont les suivantes:

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 2,45 (s : 3H) ; 2,91 (s : 6H) ; 5,53 (s : 2H) ;

15

20

30

6,45 (s: 1H); de 6,75 à 6,90 (mt: 2H); 7,70 (d, J=9 Hz: 1H).

Spectre de masse :

EI(70eV) m/z=201 M^+ pic de base m/z=186 $[M-CH_3]^+$ m/z=158 $[M-NC_2H_5]^+$

N7-benzhydrylidène-4-diméthylamino-2-méthylquinoléin-7-amine peut être préparée de suivante : 100 mg de 7-chloro-4-diméthylamino-2-méthylquinoléine en mélange avec la 5-chloro-4-diméthylamino-2méthyl-quinoléine dans des proportions 70/30 (en mole), mL de 1,2-diméthoxyéthane dans 2 solution 41.2 mg mélange de de additionné à un 35.4 tris (dibenzylidèneacetone) dipalladium, de 2-cyclohexylphosphino-2'(N,N-diméthylamino)-biphényl et 221.2 mg de carbonate de césium sous argon. 90.6 μL de benzophénone imine est alors additionné et le mélange réactionnel est chauffé à 100°C pendant 72 heures. Après retour à température ambiante, le milieu réactionnel est hydrolysé par ajout d'eau et la phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est alors séchée sur sulfate de magnésium, puis concentrée sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhaneméthanol (gradient 100/0 à 94/6 en volumes) comme éluant, on obtient 52 mg de N7-benzhydrylidène-4-diméthylamino-2méthyl-quinoléin-7-amine sous forme d'un solide beige dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=365 M^{+} m/z=364 $[M-H]^{+}$ pic de base m/z=288 $[M-C_6H_5]^{+}$

La 7-chloro-4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléine peut être préparée de la façon suivante : 500 mg de

20

25

30

4,7-dichloro-2-méthyl-quinoléine en mélange avec la 4,5-dichloro-2-méthyl-quinoléine dans les proportions 70/30 (en mole), est mis en solution dans 12 mL de DMF en présence de 1.63 g de carbonate de potassium et de 1.96 g chlorhydrate de diméthylammonium. Le mélange réactionnel est agité à 100°C pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, l'insoluble est éliminé par filtration et le filtrat est concentré sous pression réduite. Le résidu est hydrolysé par ajout d'eau et la phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec dicholorométhane. La phase organique est ensuite séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 623 mq de 7-chloro-4diméthylamino-2-méthyl-quinoléine en mélange avec 5-chloro-4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléine dans proportions 70/30 sous forme d'une huile orange dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=220 M^+ pic de base, massif isotopique du pic monochloré

 $m/z=184 [M - HCl]^{+}$ $m/z=169 [184 - CH₃]^{+}$

4,7-dichloro-2-méthyl-quinoléine peut préparée de la façon suivante : Une solution de 500 mg de 7-chloro-2-méthyl-quinolin-4-ol, en mélange 5-chloro-2-méthyl-quinolin-4-ol dans des proportions 70/30 (en mole), dans 7.6 mL de POCl₃ est portée au reflux pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, le mélange réactionnel est concentré sous pression réduite puis repris avec de l'eau. Le pH de la phase aqueuse est amené à 8 par ajout d'une solution aqueuse saturée en hydrogénocarbonate de sodium et le précipité ainsi obtenu est récupéré par filtration, lavé avec de l'eau puis séché sous pression réduite. obtient ainsi 539 mg de 4,7-dichloro-2-méthyl-quinoléine

PCT/FR02/01005 WO 02/076975

en mélange avec la 4,5-dichloro-2-méthyl-quinoléine dans les proportions 70/30 (en mole) sous forme d'un solide violet dont le spectre de masse est le suivant :

104

M+. EI(70eV) m/z=211 pic de base, massif isotopique du pic dichloré m/z = 176[M - Cl] * massif isotopique du pic monochloré $[176 - C1]^{+}$ m/z=140

7-chloro-2-méthyl-quinolin-4-ol peut être préparé . 10 comme décrit dans les brevets EP 97585 et EP 56765.

> o La 6-diméthylamino-phénanthridin-2-amine (C14) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

210 mg de 6-diméthylamino-2-nitro-phénanthridine en 15 solution dans 5 mL d'un mélange méthanol-dichlorométhane (3/1 en volumes) est placée sous atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 20 mg de palladium sur charbon à 10% pendant 12 heures. Après filtration sur célite, le filtrat est concentré sous pression réduite. On obtient ainsi 186 mg de 6-diméthylamino-phénanthridin-2-amine 20 sous forme d'une mousse jaune dont les caractéristiques sont les suivantes :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 3,07 (s : 6H) ; de 5,50 à 6,50 (mf très étalé : 2H); 7,05 (dd, J = 9 et 2,5 Hz: 1H); 7,64 (d, J = 9Hz: 1H); 7,65 (d, J = 2,5 Hz: 1H); 7,71 (t large, J = 8 Hz : 1H) ; 7,87 (t large, J = 8 Hz : 1H) ; 8,25 (dlarge, J = 8 Hz : 1H) ; 8,47 (d large, <math>J = 8 Hz : 1H).

Spectre de masse :

5

25

EI(70eV) m/z=237pic de base $m/z=222 [M - CH_3]^+$ m/z=208 [222 - CH_2]⁺ m/z=194 [M - NC₂H₅]⁺

30

La 6-diméthylamino-2-nitro-phénanthridine peut être préparée de la façon suivante : 211 mg de 6-chloro-2nitro-phénanthridine est mise en solution dans 4 mL de DMF en présence de 600 mg de carbonate de potassium et de 5 711 mg de chlorhydrate de diméthylammonium. Le mélange réactionnel est agité à 100°C pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, il est hydrolysé par ajout d'eau et la phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 211 mg de 6-diméthylamino-2nitro-phénanthridine sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

 M_{+} EI(70eV) m/z=267 $m/z=266 [M-H]^{+}$ pic de base 15 $m/z=252 [M - CH₃]^+$ m/z=220 [266 - NO_2]⁺ m/z=177 [220 - NC_2H_5]

6-chloro-2-nitro-phénanthridine peut préparée de la façon suivante : Une solution de 200 mg de 2-nitro-6(5H)-phénantridinone dans 2 mL de POCl3 est portée au reflux pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, le mélange réactionnel additionné de cyclohexane jusqu'à l'obtention précipité qui est récupéré par filtration puis repris avec de l'eau. Le pH de la phase aqueuse ainsi obtenue amenée à 8 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 % et le précipité résultant récupéré par filtration, lavé avec de l'eau puis séché sous pression réduite. On obtient ainsi 215 mg de 6-chloro-2-nitro-phénanthridine sous forme d'une poudre blanche dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=258 M^{+} pic de base, massif isotopique du pic monochloré

PCT/FR02/01005 WO 02/076975

106

[M - NO] * massif isotopique du pic m/z = 228monochloré

[M - NO₂] * massif isotopique du pic m/z = 212monochloré

[M - CNO₂] massif isotopique du pic m/z = 200monochloré

 $[212 - C1]^{+}$ m/z=177

5

10

o La ·1-diméthylamino-isoquinoléin-7-amine (C15) peut être préparée en opérant de la manière suivante:

390 mg de 1-diméthylamino-7-nitro-isoquinoléine en mélange avec la 1-diméthylamino-5-nitro-isoquinoléine dans des proportions 40/60 (en mole) en solution dans d'un mélange méthanol-dichlorométhane (3/1 15 volumes) est placée sous atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 40 mg de palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après filtration sur célite, filtrat est concentré sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange cyclohexane-isopropanol (gradient 100/0 90/10 volumes) comme éluant, on obtient 50 ma de 1-diméthylamino-isoquinoléin-7-amine sous forme d'une poudre marron dont les caractéristiques suivantes :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en 25 ppm) : 2,91 (s : 6H) ; 5,57 (s large : 2H) ; de 7,05 à 7,20 (mt : 3H) ; 7,56 (d, J = 9 Hz : 1H) ; 7,74 (d, J = 6Hz : 1H).

Spectre de masse :

 $EI(70eV) \cdot m/z=187$ 30

> m/z = 186 $[M - H]^+$

m/z=172 [M - CH₃]⁺

m/z=158 [172 - CH_2]⁺ pic de base

 $m/z=144 [M - C_2H_5N]^+$

25

30

107

$$m/z=116 [144 - CH2N]$$

La 1-diméthylamino-7-nitro-isoquinoléine peut être préparée de la façon suivante : 375 mg de 1-chloro-7nitro-isoquinoléine en mélange avec la 1-chloro-5-nitroisoquinoléine dans des proportions 40/60 (en mole) est mis en solution dans 6 mL de DMF en présence de 1.24 g de carbonate de potassium et de 1.46 g de chlorhydrate de diméthylammonium. Le mélange réactionnel est agité à 100°C pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, il est hydrolysé par ajout d'eau et la phase obtenue est extraite ainsi aqueuse La phase organique est séchée sur dichlorométhane. sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 390 mg de 1-diméthylamino-7nitro-isoquinoléine en mélange avec la 1-diméthylamino-5nitro-isoquinoléine dans des proportions 40/60 (en mole) sous forme d'une poudre rouge dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV)
$$m/z=217$$
 M^+
 $m/z=216$ $[M-H]^+$ pic de base
 $m/z=202$ $[M-CH_3]^+$
 $m/z=188$ $[202-CH_2]^+$
 $m/z=170$ $[216-NO_2]^+$
 $m/z=156$ $[170-CH_2]^+$

La 1-chloro-7-nitro-isoquinoléine peut être préparée de la façon suivante : Une solution de 580 mg de 7-nitro-isoquinolin-1-ol, en mélange avec le 5-nitro-isoquinolin-1-ol dans des proportions 40/60 (en mole), dans 6 mL de POCl₃ est portée au reflux pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, le mélange réactionnel est additionné de cyclohexane jusqu'à l'obtention d'un précipité qui est récupéré par filtration puis repris avec de l'eau. Le pH de la phase aqueuse ainsi obtenue est amenée à 8 par ajout d'une solution aqueuse

d'ammoniaque à 28 % et le précipité résultant est récupéré par filtration, lavé avec de l'eau puis séché sous pression réduite. On obtient ainsi 412 mg de 1-chloro-7-nitro-isoquinoléine en mélange avec la 1-chloro-5-nitro-isoquinoléine dans des proportions 40/60 (en mole) sous forme d'une poudre blanche dont le spectre de masse est le suivant :

```
M_{+}
                                             pic de base
    EI(70eV) m/z=208
                           [M - NO]_+
                m/z=178
                            [M - C1]^+
                m/z=173
10
                            [M - NO<sub>2</sub>]<sup>+</sup>·
                m/z=162
                            [178 -CO] +·
                m/z=150
                            [173 - HNO_2]^+
                m/z=126
                            [126 - HCN]^{+}
                m/z=99
```

15

25

Le 7-nitro-isoquinolin-1-ol peut être préparé de la façon suivante : 500 mg de 1-isoquinolinol sont placés en solution dans 5 mL d'acide sulfurique concentré à 0°C. 348 mg de nitrate de potassium est alors additionné et le mélange réactionnel est agité à 0°C pendant 1 heure puis une nuit à température ambiante. Il est ensuite jeté dans un mélange eau-glace et le pH de la solution aqueuse ainsi obtenue est amenée à pH 8 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 %. Le précipité obtenu est récupéré par filtration, lavé avec de l'eau puis séché sous pression réduite. On obtient alors 580 mg de 7-nitro-isoquinolin-1-ol en mélange avec le 5-nitro-isoquinolin-1-ol dans des proportion 40/60 (en mole) sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant:

```
30 DCI(NH<sub>3</sub>) m/z=208 MNH_4^+
m/z=191 MH^+
m/z=161 [M-NO]^+
m/z=146 M'H^+ correspond au départ
```

4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-No La méthylamine (C16) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

de 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-N-5 méthyl-acétamide est porté au reflux dans 3 mL d'un mélange d'une solution d'acide chlorhydrique concentrée à 37 % w/w-eau (2/1 en volumes) pendant 2 heures. Après retour à température ambiante, le pH est amené à 8 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 % et la 10 phase aqueuse est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 120 mg 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-N-méthylamine sous forme d'une huile jaune dont les caractéristiques 15 sont les suivantes :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 2,48 (s : 3H) ; 2,79 (d, J = 5 Hz : 3H) ; 2,89(s:6H); 6,00 (q, J=5 Hz:1H); 6,71 (mt:2H); 7,06 (dd, J = 9 et 2,5 Hz : 1H) ; 7,57 (d, J = 9 Hz :1H).

Spectre de masse :

20

25

30

м+. EI(70eV) m/z=215pic de base $m/z=200 [M - CH_3]^+$ m/z=185 [M - NHCH₃]⁺· DCI (NH₃) m/z=216MH⁺

4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-N-méthylacétamide peut être préparé de la façon suivante : à 250 mg de 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-acétamide en solution dans 2 mL de DMF à 0°C, sont additionnés 45 mg d'hydrure de sodium à 60 % dans l'huile. Après 20 minutes d'agitation à température ambiante, le milieu réactionnel est à nouveau refroidit à 0°C et 77 μL d'iodure de méthyle sont additionnés. Après 2 heures d'agitation à température ambiante, de l'eau

additionnée et la phase aqueuse est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium et concentrée sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhane-méthanol (gradient 100/0 à 90/10 en volumes) comme éluant, on obtient 170 mg de 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-N-méthyl-acétamide sous forme d'une huile jaune dont le spectre de masse est le suivant :

pic de base EI(70eV) m/z=257 10 m/z=215 [M - COCH₃]⁺ m/z=185 [M - CH₃CONCH₃]⁺. MH⁺ DCI(NH₃) m/z=216

4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-acétamide Lе peut être préparé de la façon suivante : à 300 mg de 4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-amine en dans 3 mL de dichlorométhane sont additionnés 415 μL de triéthylamine, 211 μ L d'anhydride acétique et 9 mg de DMAP. Le mélange réactionnel est porté à reflux pendant 2 heures. Après retour à température ambiante, de l'eau est additionné et la phase aqueuse est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 263 mg de 4-diméthylamino-2méthyl-quinoléin-6-acétamide sous forme d'une mousse beige dont le spectre de masse est le suivant :

 M_{+} . pic de base EI(70eV) m/z=243 m/z=201 [M - COCH₂]⁺· m/z=43 [COCH₃]⁺

30

4-diméthylamino-2-méthyl-quinoléin-6-amine peut être préparée comme décrit dans le brevet WO 0140218.

WO 02/076975

111

o La 4-diméthylamino-2-phényl-quinoléin-6-amine (C17) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

4-diméthylamino-2-phényl-quinoléin-6-360 mq de acétamide est porté au reflux dans 6 mL d'un mélange acide chlorhydrique concentré-eau (2/1 en volumes) pendant 2 heures. Après retour à température ambiante, le pH est amené à 8 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 % et la phase aqueuse est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 310 mg de 4-diméthylamino-2phényl-quinoléin-6-amine sous forme d'une huile marron dont les caractéristiques sont les suivantes :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en 15 ppm): 2,96 (s:6H); 5,57 (s large: 2H); 7,05 (d, J =2,5 Hz: 1H); 7,10 (dd, J = 9 et 2,5 Hz : 1H); 7,28(s:1H); 7,42 (tt, J=7,5 et 1,5 Hz:1H); 7,50 (t, J = 7.5 Hz: 2H); 7.72 (d, J = 9 Hz: 1H); 8.05 (d) large, J = 7,5 Hz : 2H).

Spectre de masse :

25

pic de base M^+ EI(70eV) m/z=263 $m/z=248 [M - CH_3]^+$ $m/z=219 [M - N(CH_3)_2]^+$ DCI (NH_3) m/z=264 MH⁺

Le 4-diméthylamino-2-phényl-quinoléin-6-acétamide peut être préparé de la façon suivante : 400 mg de 4-chloro-2-phényl-quinoléin-6-acétamide est mis solution dans 15 mL de DMF en présence de 1.86 g de carbonate de potassium et de 1.10 g de chlorhydrate de diméthylammonium. Le mélange réactionnel est agité à 150°C pendant 6 heures. Après retour à température ambiante, il est hydrolysé par ajout d'eau et la phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec

dichlorométhane. La phase organique est séchée sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 360 mg de 4-diméthylamino-2phényl-quinoléin-6-acétamide sous forme d'une marron dont le spectre de masse est le suivant :

M+. EI(70eV) m/z=305 pic de base $m/z=262 [M - COCH_3]^+$ m/z=246 [262 - CH_2]⁺ m/z=43[COCH₃] +

Le 4-chloro-2-phényl-quinoléin-6-acétamide peut être 10 préparé de la façon suivante : Une solution de 380 mg de 4-hydroxy-2-phényl-quinoléin-6-acétamide dans 2 mL POCl₃ est portée au reflux pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, le mélange réactionnel additionné de cyclohexane jusqu'à l'obtention précipité qui est récupéré par filtration puis repris avec de l'eau. Le pH de la phase aqueuse ainsi obtenue amenée à 8 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 % et le précipité résultant est récupéré par filtration, lavé avec de l'eau puis séché 20 sous pression réduite. On obtient ainsi 400 mg de 4-chloro-2-phényl-quinoléin-6-acétamide sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

 M^+ EI(70eV) m/z=296m/z=254 [M - COCH₂]⁺· pic de base 25 m/z=219 [254 - C1]⁺ [COCH₃]⁺ m/z=43

30

4-hydroxy-2-phényl-quinoléin-6-acétamide être préparé de la façon suivante : 1 g de acetylamino-phénylamino)-3-phényl-acrylate d'éthyle est 20 mL de dowtherm A au reflux. ieté dans 45 minutes, on revient à température ambiante et le milieu réactionnel est additionné de cyclohexane jusqu'à

formation d'un précipité qui est récupéré par filtration, lavé avec du cyclohexane puis séché sous pression réduite. On obtient ainsi 688 mg de 4-hydroxy-2-phénylquinoléin-6-acétamide sous forme d'une poudre ocre dont 5 le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=278m/z=236 [M - COCH₃]⁺· [COCH₃]⁺ m/z=43pic de base

3-(4-acétylamino-phénylamino)-3-phényl-acrylate Le 10 d'éthyle peut être préparé de la façon suivante : à 500 mg de 4-aminoacétanilide dans 2 mL d'éthanol absolu sont additionnés 634 mL de benzoylacétate d'éthyle, 6 gouttes d'acide acétique et 1.13 g de driérite. Le mélange réactionnel est porté au reflux pendant Après retour à température ambiante, 15 48 heures. l'insoluble est éliminé par filtration et le filtrat est concentré sous pression réduite. On obtient ainsi 1.03 g 3-(4-acétylamino-phénylamino)-3-phényl-acrylate d'éthyle sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de 20 masse est le suivant :

pic de base $EI(70eV) \cdot m/z=263$ $m/z=248 [M - CH_3]^+$ $m/z=219 [M - N(CH_3)_2]^+$ MH+ DCI (NH₃) m/z = 264

4-diméthylamino-2-isopropyl-quinoléin-6o La 25 amine (C18) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

315 mg 4-diméthylamino-2-isopropyl-6-nitro-quinoléine en mélange avec la 4-diméthylamino-2-isopropyl-8-nitroquinoléine dans des proportions 8.5/1.5 en solution dans 4 mL d'un mélange méthanol-dichlorométhane (2/1 volumes) est placée sous atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 20 mg de palladium sur charbon à 10 %

pendant 12 heures. Après filtration sur célite, filtrat est concentré sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhane-méthanol (gradient 95/5 à 85/15 comme éluant, on obtient 142 mq 5 volumes) de 4-diméthylamino-2-isopropyl-quinoléin-6-amine sous forme d'une cire marron dont les caractéristiques sont les suivantes:

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm): 1,29 (d, J = 7 Hz: 6H); 2,88 (s: 6H); 3,02 (mt : 1H) ; 5,38 (s large : 2H) ; 6,68 (s : 1H) ; de 6,95 à 7,10 (mt : 2H) ; 7,58 (d, J = 9 Hz : 1H).

Spectre de masse :

15

20

25

м+. EI(70eV) m/z=229pic de base m/z=214 [M - CH₃]⁺ m/z=201 [214 - CH]⁺· DCI (NH_3) 'm/z=230 MH^+

4-diméthylamino-2-isopropyl-6-nitro-quinoléine peut être préparée de la façon suivante : 450 mg de 4-chloro-2-isopropyl-6-nitro-quinoléine en mélange avec 4-chloro-2-isopropyl-8-nitro-quinoléine dans proportions 8.5/1.5 est mise en solution dans 12 mL de DMF en présence de 1.2 g de carbonate de potassium et de 1.47 g de chlorhydrate de diméthylammonium. Le mélange réactionnel est agité à 100°C pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, il est hydrolysé par ajout d'eau et la phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 317 mg de 4-diméthylamino-2avec isopropyl-6-nitro-quinoléine en mélange 4-diméthylamino-2-isopropyl-8-nitro-quinoléine dans des proportions 8.5/1.5 (en mole) sous forme d'une cire marron dont le spectre de masse est le suivant :

PCT/FR02/01005

WO 02/076975

115

```
м+.
EI(70eV) m/z=259
              m/z=244 [M - CH<sub>3</sub>]<sup>+</sup>
                                                pic de base
              m/z=231 [244 - CH]<sup>+</sup>·
          m/z=212 [M - HNO_2]^+
                            [244 - NO<sub>2</sub>]<sup>+</sup>
              m/z=198
```

5

15

20

La 4-chloro-2-isopropyl-6-nitro-quinoléine peut être préparée de la façon suivante : Une solution de 475 mg de 2-isopropyl-6-nitro-quinolin-4-ol, en mélange avec le 2-isopropyl-8-nitro-quinolin-4-ol dans des proportions 10 8.5/1.5 (en mole), dans 4 mL de POCl₃ est portée au reflux pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, le mélange réactionnel est additionné d'eau et de cyclohexane et le pH de la phase aqueuse est amené à 8 par addition d'une solution aqueuse d'ammonique à 28 %. Un précipité est formé qui est récupéré par filtration et la phase aqueuse est extraite au dichlorométhane. Les phases organiques rassemblées sont séchées sur sulfate de magnésium puis concentrées sous pression réduite Les solides ainsi obtenus sont réunis et séchés sous pression réduite. On obtient alors 450 mg de 4-chloro-2-isopropyl-6-nitro-quinoléine en mélange avec la 4-chloro-2isopropyl-8-nitro-quinoléine dans des proportions 8.5/1.5 (en mole) sous forme d'un solide bordeaux dont le spectre de masse est le suivant :

```
M_{+}.
      EI(70eV) m/z=250
. 25
                  m/z=235 [M - O]^+
                                                 pic de base
                  m/z=222 [235 - CH]<sup>+</sup>·
                m/z=203 [M - HNO_2]^+
                  m/z=189 [203 - CH<sub>3</sub>]<sup>+</sup>
      DCI (NH_3) m/z=251 MH^+
 30
```

2-isopropyl-6-nitro-quinolin-4-ol peut préparé de la façon suivante : 450 mg de 2-isopropyl-1Hquinolin-4-one sont placés en solution dans 5 mL d'acide

sulfurique concentré à 0°C. 243 mg de nitrate de potassium est alors additionné et le mélange réactionnel est agité à 0°C pendant 1 heure puis une nuit à température ambiante. Il est ensuite jeté dans un mélange 5 eau-glace et le pH de la solution aqueuse ainsi obtenue est amenée à pH 8 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 %. Un précipité se forme qui est récupéré par filtration et séché sous pression réduite. On obtient alors 510 mg de 2-isopropyl-6-nitro-quinolin-10 4-ol en mélange avec la 2-isopropyl-8-nitro-quinolin-4-ol dans des proportions 8.5/1.5 (en mole) sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

м+. EI(70eV) m/z=232 pic de base $m/z=217 [M - CH_3]^+$ $m/z=204 [M - CO]^{+}$ 15 $m/z=186 [M - NO_2]^+$ m/z=171 [186 - CH₃]⁺

La 2-isopropyl-1H-quinolin-4-one peut être préparée façon suivante: 4.09g de 2-isopropyl-4de 20 triisopropylsilanyloxy-2H-quinoline-1-carboxylate benzyle en solution dans 115 mL de méthanol est placée sous atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 400 mg de palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après filtration sur célite, le filtrat est concentré 25 sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne silice avec un mélange dichlorométhane-méthanol (gradient 100/0 à 95/5 en volumes) comme éluant, on obtient 750 mg de 2-isopropyl-1H-quinolin-4-one sous forme d'une poudre blanche dont le spectre de masse est le suivant :

 M_{+} . EI(70eV) m/z=187 m/z=172 $[M - CH_3]^+$ pic de base m/z=159 [M - CO]⁺. $[M - C_3H_7]^+$ m/z=144

25

30

Le 2-isopropyl-4-triisopropylsilanyloxy-2Hquinoline-1-carboxylate de benzyle peut être préparé de la façon suivante : un mélange de 750 mg de 4-oxo-4Hquinoline-1-carboxylate de benzyle et de 1.5 mL de triisopropylsilyltrifluoromethanesulfonate est agité lentement pendant 1 heure sous argon. 15.5 mLdichlorométhane sont alors additionnées ainsi que 0.65 mL 2,6-lutidine. Le mélange réactionnel est refroidi à 0°C et 2.8 mL d'une solution 2M de chlorure d'isopropylmagnésium dans le THF sont additionnés goutte à goutte. Le mélange réactionnel est agité pendant 1 heure à température ambiante puis hydrolysé par ajout d'un mélange eau-glace. La phase aqueuse ainsi obtenue extraite avec du dichlorométhane et la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec du dichlorométhane comme obtient 596 de 2-isopropyl-4éluant, on mg triisopropylsilanyloxy-2H-quinoline-1-carboxylate benzyle sous forme d'une huile incolore dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=479 M^+ pic de base m/z=436 $[M-C_3H_7]^+$ m/z=392 $[436-C_3H_8]^+$

Le 4-oxo-4H-quinoline-1-carboxylate de benzyle peut être préparé de la façon suivante : à 500 mg de 4-hydroxyquinoline dans 3 mL de tert-butanol à 30°C sont additionnés 179 mg d'hydrure de sodium à 60 % dans l'huile puis le mélange réactionnel est chauffé à 50°C jusqu'à la fin du dégagement gazeux. On revient alors à température ambiante et on additionne 673 µL de chloroformate de benzyle goutte à goutte puis on agite pendant 3 heures. Le milieu réactionnel est ensuite hydrolysé avec 10 mL d'eau et le pH est amené à 4 par

118 .

ajout d'une solution aqueuse 0.5 M d'acide chlorhydrique. La phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec du dichlorométhane, séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. Après chromatographie 5 sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhaneméthanol (gradient 100/0 à 97/3 en volumes) comme éluant, on obtient 890 mg de 4-oxo-4H-quinoline-1-carboxylate de benzyle sous forme d'une huile visqueuse blanche dont le spectre de masse est le suivant :

M+. EI(70eV) m/z=279 10 [C₇H₇] + · · m/z=91pic de base MH⁺ m/z = 280DCI (NH₃)

15

o La 2,7-diméthyl-4-diméthylamino-quinoléin-6amine (C19) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

2,7-diméthyl-4-diméthylamino-6-nitrode 472 mg quinoléin-6-amine en mélange avec la 2,7-diméthyl-4diméthylamino-8-nitro-quinoléin-6-amine dans proportions 35/65 (en mole) en solution dans 8 mL d'un 20 mélange dichlorométhane-méthanol (1/3 en volumes) est placée sous atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 45 mg de palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après filtration sur célite, le filtrat est concentré sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhaneméthanol (gradient 100/0 à 75/25 en volumes) comme obtient 168 mg de 2,7-diméthyl-4éluant, on diméthylamino-quinoléin-6-amine sous forme d'une poudre caramel dont les caractéristiques sont les suivantes :

Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, $(CD_3)_2SO$ d6, δ en 30 ppm) : 2,29 (s : 3H) ; 2,57 (s : 3H) ; 3,24 (s : 6H) ; 5,59 (mf: 2H); 6,70 (s: 1H); 7,33 (s large: 1H); 7,50 (s large: 1H).

Spectre de masse :

5

20

25

30

 M_{+} pic de base EI(70eV) m/z=215 [M - CH₃]⁺ m/z = 200[200 - NH₂]⁺ m/z=184 $[M - C_2H_5N]^+$ m/z=172

La 2,7-diméthyl-4-diméthylamino-6-nitro-quinoléin-6amine peut être préparée de la façon suivante : 500 mg de 4-chloro-2,7-diméthyl-6-nitro-quinoléine en mélange avec 4-chloro-2,7-diméthyl-8-nitro-quinoléine dans proportions 35/65 (en mole) est mis en solution dans 8 mL de DMF en présence de 1.46 g de carbonate de potassium et de 1.72 g de chlorhydrate de diméthylammonium. Le mélange réactionnel est agité à 100°C pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, il est hydrolysé par ajout d'eau et la phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 476 mg de (2,7-diméthyl-4diméthylamino-6-nitro-quinoléin-6-amine en mélange avec le 2,7-diméthyl-4-diméthylamino-8-nitro-quinoléin-6-amine dans des proportions 35/65 (en mole) sous forme d'un solide caramel dont le spectre de masse est le suivant :

М+. EI(70eV) m/z=245pic de base m/z=228 [M - OH]⁺ $m/z=215 [M - NO]^{+}$ $m/z=199 [M - NO_2]^+$ m/z=183 [M - HNO₂-CH₃]⁺·

4-chloro-2,7-diméthyl-6-nitro-quinoléine être préparée de la façon suivante : Une solution de 660 mg de 2,7-diméthyl-6-nitro-quinolin-4-ol, en mélange avec le 2,7-diméthyl-8-nitro-quinolin-4-ol dans proportions 35/65 (en mole), dans 5 mL de POCl₃ est portée au reflux pendant 3 heures. Après retour à température ambiante, le mélange réactionnel

25

additionné de cyclohexane jusqu'à l'obtention d'un précipité qui est récupéré par filtration puis repris avec de l'eau. Le pH de la phase aqueuse ainsi obtenue est amenée à 8 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 % et le précipité résultant est récupéré par filtration, lavé avec de l'eau puis séché sous pression réduite. On obtient ainsi 516 mg de 4-chloro-2,7-diméthyl-6-nitro-quinoléine en mélange avec la 4-chloro-2,7-diméthyl-8-nitro-quinoléine dans des proportions 35/65 (en mole) sous la forme d'une poudre marron dont le spectre de masse est le suivant :

```
EI(70eV) m/z=236 M^+ pic de base m/z=219 [M-OH]^+ m/z=206 [M-NO]^+ m/z=190 [M-NO_2]^+ m/z=155 [M-NO_2-C1]^+
```

2,7-diméthyl-6-nitro-quinolin-4-ol peut préparé de la façon suivante : 625 mg de 2,7-diméthylquinolin-4-ol sont placés en solution dans 6 mL d'acide sulfurique concentré à 0°C. 365 mg de nitrate de potassium est alors additionné et le mélange réactionnel est agité à 0°C pendant 1 heure puis une nuit à température ambiante. Il est ensuite jeté dans un mélange eau-glace et le pH de la solution aqueuse ainsi obtenue est amenée à pH 7 par ajout d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 %. Le précipité obtenu est récupéré par filtration, lavé avec de l'eau puis séché sous pression réduite. On obtient alors 787 mg de 2,7-diméthyl-6-nitroquinolin-4-ol en mélange avec le 2,7-diméthyl-8-nitroquinolin-4-ol dans des proportions 35/65 (en mole) sous la forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV)
$$m/z=218$$
 M^+ pic de base $m/z=201$ $[M-OH]^+$

PCT/FR02/01005

121

m/z=172 [M - NO₂]⁺· m/z=144 [M - HNO₂-CO]⁺.

Le 2,7-diméthyl-quinolin-4-ol peut être préparé de la façon suivante : 3.54 g de 3-m-tolylamino-but-2-énoate 5 d'éthyle est jeté dans 30 mL de dowtherm A au reflux. Après 45 minutes, on revient à température ambiante et le milieu réactionnel est additionné de cyclohexane jusqu'à formation d'un précipité qui est récupéré par filtration, lavé avec du cyclohexane puis séché sous pression 10 réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange cycohexane-isopropanol (gradient 95/5 à 60/40 en volumes) comme éluant, on obtient 416 mg de 2,7diméthyl-quinolin-4-ol sous forme d'une poudre blanche dont le spectre de masse est le suivant :

M+. EI(70eV) m/z=173pic de base 15 m/z=144 [M - CHO]⁺

20

Le 3-m-tolylamino-but-2-énoate d'éthyle peut être préparé de la façon suivante : à 2 mL de m-toluidine dans d'éthanol absolu sont additionnés 2.59 d'acétoacétate d'éthyle, 24 gouttes d'acide acétique et 6.29 g de driérite. Le mélange réactionnel est porté au reflux pendant 48 heures. Après retour à température ambiante, l'insoluble est éliminé par filtration et le filtrat est concentré sous pression réduite. On obtient ainsi 3.54 g de 3-m-tolylamino-but-2-énoate d'éthyle sous forme d'huile incolore dont le spectre de masse est le suivant :

 M_{+} EI(70eV) m/z=219m/z=174 [M - OEt]⁺ pic de base m/z=146 [M - COOEt]⁺ 30 $m/z=107 [C_7H_9N]^+$ $m/z=91 [C_7H_7]^+$

WO 02/076975

122

o La 2-diméthylamino-1H-benzoimidazol-5-amine (C21) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

250 mg de 2-diméthylamino-5-nitro-1H-benzoimidazole 5 en solution dans 3.2 mL d'un mélange dichlorométhaneméthanol (1/3 en volumes) est placée sous atmosphère d'hydrogène (1 bar) en présence de 25 mg de palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après filtration sur célite, le filtrat est concentré sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhane-méthanol/ammoniac 2M (gradient 100/0 à 90/10 en volumes) comme éluant, on obtient 66 mg de 2-diméthylamino-1H-benzoimidazol-5-amine sous forme d'une huile marron dont les caractéristiques sont les suivantes : 15

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm). Nous observons le mélange 50/50 des isomères de position NH en 1 et NH en 3.

2,97 et 2,98 (2 s : 6H en totalité) ; 4,40 et 4,50 (2 mfs: 2H en totalité); 6,70 et 6,77 (2 d larges, J=9Hz: 1H en totalité); 6,65 et 6,66 (2 s: 1H en totalité); 6,81 et 6,88 (2 d larges, J = 9 Hz : 1H en totalité); 10,68 et 10,80 (2 mfs : 1H en totalité).

Spectre de masse :

 M^+ EI(70eV) m/z=176 pic de base 25 $m/z=161 [M - CH₃]^+$ m/z=147 [161 - CH₂]⁺ $m/z=133 [M - C_2H_5N]^+$

2-diméthylamino-5-nitro-1H-benzoimidazole peut être préparée de la façon suivante : 500 mg de 2-chloro-5-nitro-1H-benzoimidazole en solution dans 4 mL de DMF en présence de 825 mg de chlorhydrate de diméthylmmonium et de 395 mg d'acide p-toluène-sulfonique est chauffé à 100°C pendant 20 heures. Après retour à température

ambiante, de l'eau est additionnée et la phase aqueuse est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est lavée avec une solution aqueuse de soude 1N, séchée sur sulfate de magnésium et concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 239 mg de 2-diméthylamino-5-nitro-1H-benzoimidazole sous forme d'un solide marron dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=206 M^+ pic de base m/z=191 $[M-CH_3]^+$ 10 m/z=177 $[191-CH_2]^+$ DCI(NH₃) m/z=207 MH^+ m/z=177 $[MH-NO]^+$ pic de base

Le 2-chloro-5-nitro-1H-benzoimidazole peut être préparé comme décrit dans la littérature (Jung, F.; Delvare, C.; Boucherot, D.; Hamon, A. J. Med. Chem. 1991, 34 (3), 1110-1116

- o La 2-diméthylamino-3-méthyl-3H-benzoimidazol-5amine (C22) peut être préparée en opérant de la manière suivante :
- 314 mg de 2-diméthylamino-5-nitro-1H-benzoimidazole 20 est additionné à une solution de 122 mg d'hydrure de sodium à 60 % dans l'huile dans 6 mL de DMF. Après addition de 110 µL d'iodométhane, le mélange réactionnel est agité à température ambiante pendant 3 heures puis additionné d'une solution aqueuse saturée en chlorure La phase aqueuse est extraite d'ammonium. dichlorométhane. La phase organique est séchée sulfate de magnésium et concentrée sous pression réduite. solution dans 12 mL d'un mélange en résidu dichlorométhane-méthanol (1/3 en volumes) est placé sous 30 atmosphère d'hydrogène (1 bars) en présence de 32 mg de palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après filtration sur célite, le filtrat est concentré sous

15

20

pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhane-méthanol/ammoniac 2M (gradient 100/0 à 90/10 en volumes) comme éluant, on obtient 46 mg de 2-diméthylamino-3-méthyl-3H-benzoimidazol-5-amine sous forme d'une huile marron dont les caractéristiques sont les suivantes :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm): 2,81 (s: 6H); 3,48 (s: 3H); 4,75 (mf: 2H); 6,40 (dd, J = 9 et 2,5 Hz: 1H); 6,46 (d, J = 2,5 Hz: 1H); 7,05 (d, J = 9 Hz: 1H).

Spectre de masse :

EI(70eV) m/z=190 M⁺ pic de base m/z=175 $[M - CH_3]^+$ m/z=161 $[175 - CH_2]^+$ m/z=147 $[M - C_2H_5N]^+$

Le 2-diméthylamino-5-nitro-1H-benzoimidazole peut être préparé comme décrit à l'exemple précédent.

> o La 1-diméthylamino-3-méthyl-isoquinoléin-7amine (C24) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

1-diméthylamino-3-méthyl-7-nitro-190 mq de isoquinoléine en solution dans 12 mL d'un mélange dichlorométhane-méthanol (1/3 en volumes) sont placés sous atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 18 mg de palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après filtration sur célite, le filtrat est concentré sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhane-méthanol/ammoniac 2M (gradient 100/0 à 90/10 en volumes) comme éluant, on obtient 42 mg de 1-diméthylamino-3-méthyl-isoquinoléin-7la forme d'une pâte orange dont amine sous caractéristiques sont les suivantes :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, 8 en ppm): 2,37 (s: 3H); 2,90 (s: 6H); 5,42 (s large: 2H); 6,92 (s: 1H); 7,03 (dd, 9 J = 9 et 2,5 Hz: 1H); 7,09 (d, 9 J = 2,5 Hz: 1H); 7,45 (d, 9 J = 9 Hz: 1H).

5 Spectre de masse :

EI(70eV) m/z=201 M^+ . pic de base m/z=186 $[M-CH_3]^+$. m/z=172 $[186-CH_2]^+$. m/z=158 $[M-C_2H_5N]^+$. DCI(NH₃) m/z=202 MH^+

1-diméthylamino-3-méthyl-7-nitro-isoquinoléine La peut être préparée de la façon suivante : 810 mg de 2-(1acétyl-2-oxo-propyl)-5-nitro-benzonitrile est chauffée à 40°C pendant 16 heures dans 10 mL d'une solution aqueuse de diméthylamine à 40 %. Après retour à température d'une solution aqueuse d'acide mL ambiante, 30 chlorhydrique 2.5N sont additionnés puis la phase aqueuse est lavée avec de l'acétate d'éthyle. La phase aqueuse est ramenée à pH 9 par ajout d'une solution aqueuse de soude 5N et le précipité résultant est récupéré par filtration et séché sous pression réduite. On obtient 1-diméthylamino-3-méthyl-7-nitrode 190 mg ainsi isoquinoléine sous forme d'une poudre orange dont le spectre de masse est le suivant :

25 EI(70eV) m/z=231 M^+ pic de base m/z=216 $[M-CH_3]^+$ m/z=202 $[216-CH_2]^+$ DCI(NH₃) m/z=232 MH^+ pic de base m/z=202 $[M-NO]H^+$

Le 2-(1-acétyl-2-oxo-propyl)-5-nitro-benzonitrile peut être préparé comme décrit dans la littérature (Shinkai, H; Ito,T.; Iida, T.; Kitao, Y.; Yamada, H.; Uchida, I. J. Med. Chem. 2000, 43 (24), 4667-4677).

WO 02/076975

126

o La 9-diméthylamino-acridin-2-amine (C26) peut la manière être préparée en opérant de suivante:

385 mg de 9-phénoxy-acridin-2-amine sont chauffés à 120°C pendant 15 heures dans 12 mL d'une solution 2M de diméthylamine dans le THF. Après retour à température ambiante et concentration sous pression réduite, du dichlorométhane est additionné et la phase organique est lavée avec une solution aqueuse de soude 1N puis séchée sur sulfate de magnésium et concentrée sous pression réduite. Après chromatographie sur colonne de silice avec un mélange dichlorométhane-méthanol (gradient 100/0 à 95/5 en volumes) comme éluant, on obtient 47 mg de 9-diméthylamino-acridin-2-amine sous forme d'une laque jaune dont les caractéristiques sont les suivantes :

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm): 3,22 (s: 6H); 5,77 (s large: 2H); 7,15 (d, J = 2.5 Hz: 1H); 7.31 (dd, J = 9 et 2.5 Hz: 1H); 7.45 (t)large, J = 8 Hz : 1H); 7,59 (t large, J = 8 Hz : 1H); 20 7,86 (d, J = 9 Hz : 1H); 7,98 (d large, J = 8 Hz : 1H); 8,17 (d large, J = 8 Hz : 1H).

Spectre de masse :

15

25

 M_{+} pic de base \cdot EI(70eV) m/z=237 [M - CH₃]⁺· m/z = 222m/z=207 [222 - CH_3]⁺· $[222 - HCN]^{+}$ m/z=195 $DCI(NH_3)$ m/z=238 MH⁺

La 9-phénoxy-acridin-2-amine peut être préparée de façon suivante: 494 mg de 9-phénoxy-acridin-2trifluoroacétamide en solution dans 50 mL de méthanol est additionnée de 3 mL d'eau et de 940 mg de carbonate de potassium. Le milieu réactionnel est porté au reflux pendant 5 heures. Après retour à température ambiante et concentration sous pression réduite, de l'eau est

1.27

additionnée et la phase aqueuse est extraite avec du dichlorométhane. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium et concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 385 mg de 9-phénoxy-acridin-2-amine sous 5 forme d'une mouse orange dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=286pic de base m/z = 209 $[M - C_6H_5]^{+}$ $DCI(NH_3)$ m/z=287 MH+

La 9-phénoxy-acridin-2-trifluoroacétamide peut être 10 préparée de la façon suivante : 770 mg de 9-chloroacridin-2-trifluoroacétamide est chauffé à 100°C pendant 15 heures dans 2.23 g de phénol. Après retour température ambiante, du dichlorométhane est additionné 15 et la phase organique est lavée successivement avec une solution aqueuse de soude 1N et de l'eau, puis est séchée sur sulfate de magnésium et concentrée sous pression réduite. On obtient ainsi 594 mg de 9-phénoxy-acridin-2trifluoroacétamide sous forme d'une poudre rouge dont le spectre de masse est le suivant : 20

MH⁺ $DCI(NH_3)$ m/z=383 m/z=287 M'H⁺ autre produit (M - COCF₃ + H)

Le 9-chloro-acridin-2-trifluoroacétamide peut être préparé de la façon suivante : Une solution de 725 mg de 2-trifluoroacétamido-acridone dans 7 mL de POCl₃ est portée au reflux pendant 30 minutes. Après retour à température ambiante et concentration sous pression réduite, solution aqueuse saturée en une hydrogénocarbonate de sodium est additionnée et précipité résultant est récupéré par filtration, lavé avec de l'eau puis séché sous pression réduite. On 9-chloro-acridin-2obtient ainsi 770 mg

25

trifluoroacétamide sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV)
$$m/z=324$$
 M^+ pic de base $m/z=254$ $[M-HCF_3]^+$ $m/z=227$ $[M-COCF_3]^+$ $m/z=200$ $[227-HCN]^+$ $m/z=164$ $[200-HC1]^+$

La 2-trifluoroacétamido-acridone peut être préparée de la façon suivante : à 400 mg de 2-aminoacridone en solution dans 6.5 mL de dichlorométhane à 0°C, sont additionnés 535 µL de triéthylamine, 405 µL d'anhydride trifluoroacétique et 13 mg de DMAP. Le mélange réactionnel est agité à température ambiante pendant 15 heures. Après concentration sous pression réduite, de l'eau est additionnée et le précipité résultant est récupéré par filtration puis séché sous pression réduite. On obtient ainsi 580 mg de 2-trifluoroacétamido-acridone sous forme d'une poudre jaune dont le spectre de masse est le suivant :

20 EI(70eV)
$$m/z=306$$
 M^+ pic de base $m/z=237$ $[M-CF_3]^+$ $m/z=209$ $[237-CO]^+$

o La 1-diméthylamino-3-méthyl-isoquinoléin-7amine (C24) peut être préparée en opérant de la manière suivante :

190 mg de 1-diméthylamino-3-méthyl-7-nitroisoquinoléine en solution dans 12 mL d'un mélange
dichlorométhane-méthanol (1/3 en volumes) est placée sous
atmosphère d'hydrogène (5 bars) en présence de 18 mg de
palladium sur charbon à 10 % pendant 12 heures. Après
filtration sur célite, le filtrat est concentré sous
pression réduite. Après chromatographie sur colonne de
silice avec un mélange dichlorométhane-méthanol/ammoniac

2M (gradient 100/0 à 90/10 en volumes) comme éluant, on obtient 42 mg de 1-diméthylamino-3-méthyl-isoquinoléin-7-amine sous la forme d'une pâte orange dont les caractéristiques sont les suivantes :

5 Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, 8 en ppm): 2,37 (s: 3H); 2,90 (s: 6H); 5,42 (s large: 2H); 6,92 (s: 1H); 7,03 (dd, 9 J = 9 et 2,5 Hz: 1H); 7,09 (d, 9 J = 2,5 Hz: 1H); 7,45 (d, 9 J = 9 Hz: 1H).

Spectre de masse :

10 EI(70eV) m/z=201 M^+ pic de base m/z=186 $[M-CH_3]^+$ m/z=172 $[186-CH_2]^+$ m/z=158 $[M-C_2H_5N]^+$ DCI(NH₃) m/z=202 MH^+

1-diméthylamino-3-méthyl-7-nitro-isoquinoléine 15 peut être préparée de la façon suivante : 810 mg de 2-(1acétyl-2-oxo-propyl)-5-nitro-benzonitrile est chauffée à 40°C pendant 16 heures dans 10 mL d'une solution aqueuse de diméthylamine à 40 %. Après retour à température ambiante, 30 mL d'une solution aqueuse d'acide 20 chlorhydrique 2.5N sont additionnés puis la phase aqueuse est lavée avec de l'acétate d'éthyle. La phase aqueuse est ramenée à pH 9 par ajout d'une solution aqueuse de soude 5N et le précipité résultant est récupéré par filtration et séché sous pression réduite. On obtient 25 ainsi mg de 1-diméthylamino-3-méthyl-7-nitro-190 isoquinoléine sous forme d'une poudre orange dont le spectre de masse est le suivant :

EI(70eV) m/z=231 M^{+} pic de base m/z=216 $[M-CH_{3}]^{+}$ m/z=202 $[216-CH_{2}]^{+}$ DCI(NH₃) m/z=232 MH^{+} pic de base m/z=202 $[M-NO]H^{+}$

PCT/FR02/01005 WO 02/076975

2-(1-acétyl-2-oxo-propyl)-5-nitro-benzonitrile peut être préparé comme décrit dans la littérature (Shinkai, H; Ito, T.; Iida, T.; Kitao, Y.; Yamada, H.; Uchida, I. J. Med. Chem. 2000, 43 (24), 4667-4677)

5

• Les produits dans lesquels C représente un [1-(2-diméthylamino-éthyl)-1Hradical indol-5-yl]amino peuvent être préparés par alkylation des produits correspondants dans lesquels C représente un radical (1Hindol-5-yl)amino, lesquels sont eux mêmes préparés en opérant comme à l'exemple 185, opérant dans les conditions dessous :

10

25

30

A une suspension de 0.22 mmol d'hydrure de sodium dans 1.5 mL de DMF sous argon est additionné 0.2 mmol du 15 produit dans lequels C représente un radical (1H-indol-5vl)amino. Le mélange réactionnel est agité à température ambiante jusqu'à fin du dégagement gazeux. Une solution de 0.22 mmol de chlorure de diméthylaminoéthyle dans 20 0.5 mL de DMF est alors additionnée, solution elle-même obtenue par addition de 0.22 mmol de chlorhydrate de chlorure de diméthylaminoéthyle dans une suspension de 0.24 mmol d'hydrure de sodium dans le DMF. A complétion de la réaction, le mélange réactionnel est hydrolysé par une solution aqueuse saturée en chlorure d'ammonium. La phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec dichlorométhane et la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression réduite. Le produit correspondant dans lesquels C radical [1-(2-diméthylamino-éthyl)-1Hreprésente un indol-5-yl]amino est ainsi obtenu après purification sur silice.

10

20

25

30

Les produits dans lesquels C représente un radical [1-(2-diméthylamino-éthyl)-1H-indol-5-yl]amino peuvent également être préparés à partir des produits correspondants dans lesquels C représente un radical ([1-(2-hydroxy-éthyl)-1H-indol-5-yl]amino en opérant dans les conditions ci-dessous:

A une solution de 0.2 mmol du produit dans lequels C représente un radical ([1-(2-hydroxy-éthyl)-1H-indol-5yl]amino dans 3 mL d'un mélange dichlorométhane-THF (2/1 en volumes), est additionné 0.24 mmol de triéthylamine ainsi que 0.22 mmol de chlorure de méthanesulfonyle. Après complétion de la réaction et concentration sous pression réduite, le résidu obtenu est hydrolysé par addition d'eau et le pH de la phase aqueuse est amené à 8 par addition d'une solution aqueuse d'ammoniaque à 28 %. Le précipité résultant est récupéré par filtration, séché, puis remis en solution dans 3 mL de méthanol et additionné de 1 mL d'une solution 2M de diméthylamine le méthanol. Après chauffage à 80°C pendant 15 heures dans un autoclave, le mélange réactionnel est concentré sous pression réduite puis purifié conduire au produit dans lesquels C représente un radical [1-(2-diméthylamino-éthyl)-1H-indol-5-yl]amino.

• Les produits dans lesquels C représente un radical ([1-(2-hydroxy-éthyl)-1H-indol-5-yl]amino sont eux-mêmes préparés en opérant comme à l'exemple 185 à partir du 5-amino-1-(2-hydroxy-éthyl)-indole, luimême pouvant être préparé en opérant dans les conditions suivantes :

25

Le 5-nitro-1-(2-hydroxy-éthyl)-indole peut être préparé de la façon suivante : Une solution de 1 mmol de 5-nitro-1-(2-tert-butyldiméthylsilyloxy-éthyl)-indole dans 2 mL de méthanol contenant 120 µL d'une solution aqueuse concentrée en acide chlorhydrique (37 % w/w) est agitée à température ambiante pendant 15 heures. Le mélange réactionnel est alors additionné de 1 mL d'une solution aqueuse d'amonniaque à 28 % puis concentré sous pression réduite. Le 5-nitro-1-(2-hydroxy-éthyl)-indole est ainsi obtenu après purification sur silice.

5-nitro-1-(2-tert-butyldiméthylsilyloxy-éthyl)indole peut être préparé de la façon suivante : A une suspension de 1.1 mmol d'hydrure de sodium dans 2 mL de DMF sous argon est additionné 1 mmol de 5-nitroindole. Le mélange réactionnel est agité à température ambiante jusqu'à fin du dégagement gazeux puis 1.2 mmol de (2-bromoéthoxy)-tert-butyldiméthylsilane est additionné. A complétion de la réaction, le mélange réactionnel est hydrolysé par une solution aqueuse saturée en chlorure d'ammonium. La phase aqueuse ainsi obtenue est extraite avec du dichlorométhane et la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium puis concentrée sous pression 5-nitro-1-(2-tert-butyldiméthylsilyloxyréduite. Le éthyl)-indole est ainsi obtenu après purification sur silice.

• Les produits dans lesquels C représente un radical 4-[2-(pyrrolidin-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl (A14) ou 4-[2-(pyrrolidin-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl (A15) ou 4-[2-(1H-imidazol-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl (A16) ou 4-[2-(1H-imidazol-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl (A17), ou 4-[3-(1H-imidazol-1-yl)propyl]homopipé-razin-1-yl (A18) ou 4-[3-(1H-imidazol-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl (A19) ou 4-[2-(2-phényl-1-H-imidazol-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl (A20), ou 4-[2-(2-phényl-1-H-imidazol-1-yl)éthyl]

pipérazin-1-yl (A21), ou 4-[3-(2-phényl-1-H-imidazol-1yl)propyl]homopipérazin-1-yl (A22), ou 4-[3-(2-phényl-1-H-imidazol-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl (A23), (morpholin-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl (A24) ou 4-[2-(morpholin-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl (A25) 4-[3-5 (morpholin-1-yl)propyl]homopipérazin-1-yl (A26) ou 4-[3-(morpholin-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl (A27) ou 4-[2-(1Himidazo[4,5b]pyridin-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl ou 4-[2-(1-H-imidazo[4,5b]pyridin-1-yl)éthyl]pipérazin-1yl (A29) ou 4-[3-(1-H-imidazo[4,5b]pyridin-1-yl)propyl]10 homopipérazin-1-yl (A30) ou 4-[3-(1-H-imidazo[4,5b]pyridin-1-yl)propyl]pipérazin-1-yl (A31) ou 4-[2-(1Hbenzoimidazol-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl (A32) ou 4-[2-(1-H-benzoimidazol-1-yl)éthyl]pipérazin-1-yl (A33) ou 4-[3-(1-H-benzoimidazol-1-yl)propyl]homopipérazin-1-yl 15 (A34) ou 4-[3-(1-H-benzoimidazol-1-yl)propyl]pipé-razin-1-v1 (A35) ou 4-[2-(2-hydroxyméthyl-1H-benzoimidazol-1yl)éthyl]homopipérazin-1-yl (A36) ou 4-[2-(2-hydroxyméthyl-1-H-benzoimidazol-1-yl)éthyl]pipé-razin-1-yl (A37) 4-[3-(2-hydroxyméthyl-1-H-benzoimidazol-1-yl)propyl] 20 homopipérazin-1-yl (A38) ou 4-[3-(2-hydroxyméthyl-1-Hbenzoimidazol-1-yl)propyl]pi-pérazin-1-yl (A39) ou 4-[2-(1H-imidazol-2-yl)amino-éthyl]homopipérazin-1-yl (A40) ou 4-[2-(1-H-imidazol-2-yl)amino-éthyl]pipérazin-1-yl 4-[3-(1-H-imidazol-2-yl)amino-propyl]homopipérazin-1-25 4-[3-(1-H-imidazol-2-yl)amino-propyl] (A42) ou yl pipérazin-1-yl (A43) ou 4-{2-[2-(1H-imidazol-2-yl)-1hydroxyméthyl-éthyl]amino-éthyl}homopipérazin-1-yl $4-\{2-[2-(1H-imidazol-2-yl)-1-hydroxyméthyl-éthyl]$ amino-éthyl}pipérazin-1-yl (A45) ou 4-{3-[2-(1H-imidazol-2-yl)-1-hydroxyméthyl-éthyl]amino-propyl}homopipérazin-1yl (A46) ou 4-{3-[2-(1H-imidazol-2-yl)-1-hydroxyméthyléthyl]amino-propyl}pipérazin-1-yl (A47).

Les amines nécessaires pour l'introduction des radicaux de type A de formule générale (1b), sont

WO 02/076975 PCT/FR02/01005

134

- soit commerciaux :
 - o 1-(2-pyrrolidinoéthyl)pipérazine (A14)
 - o 1-(2-morpholinoéthyl)pipérazine (A25)
 - o 1-(3-morpholinopropy)pipérazine (A27)
- soit préparés comme écrit dans la littérature :
 - o 1-(2-1H-imidazolo-1-éthy)pipérazine (Al7) selon WO 0196323
 - o 1-(3-1H-imidazolo-1-propyl)pipérazine (A19) selon l'Eur. Pat. Appl. EP 350145
- soit préparés comme ci-dessous :

15

20

25

30

Il est attendu que les produits peuvent être avantageusement préparés par synthèse parallèle en phase solide. Dans ce cas il est particulièrement avantageux de produire en premier le groupe A, en opérant de la manière suivante :

de 100 \mathfrak{mL} on ajoute tricol un o Dans successivement 5 g de résine de Wang substituée par un groupe imidazole carbonyle (préparé selon Wang et Hauske Tetrahedron Letters, 1997, 37, 6529-32), 50 mL de tétrahydrofurane et 1,44 g du 2-(1,4-diazepan-1-yl)ethan-1-ol. On agite la réaction avec un agitateur magnétique. Après 14 heures, on filtre et lave successivement avec du THF six fois. On ajoute le produit obtenu ci-dessus dans un tricol de 50 ml. On ajoute successivement 50 ml de pyridine, et 1,91 g de chlorure de para-toluènesulfonyle. On agite la réaction avec un agitateur magnétique. 14 heures, on filtre et Après successivement avec de la pyridine 1 fois et puis avec du THF six fois. On ajoute le produit obtenu ci-dessus dans un tricol de 50 ml. On

10

ajoute successivement 50 ml de DMF et 1,2 g d'imidazole. On agite la réaction avec un agitateur magnétique en chauffant vers 80°C. on 14 heures, filtre et Après successivement avec du DMF 2 fois et puis avec du THF six fois. On ajoute le produit obtenu ci-dessus dans un ballon de 25 ml. On ajoute 25 mL du TFA. On agite. Après 1,5 heure on filtre la réaction. On garde le filtrat et lave le solide avec 20 Ml du CH2Cl2. On mélange les filtrats et on sèche. On obtient le sel TFA du 4-[2-(1H-imidazol-1-yl)éthyl]homopipérazin-1-yl (A16).

Exemple 204

Les activités G-quartet, antitélomérase et cytotoxique des différents composés exemplifiés 1 à 176, données dans le tableau 1 sont déterminées selon les protocoles opératoires décrits ci-avant.

	Cytotox. A549 IC50 µM	0,23	10	9				
	IC50	0,65	0.06	2,1	6	2,7	3,5	2,4
	Gelta Control	11,3	18	5,5	5,5	2,0		3,0
	23	±	ェ	Ξ	Ξ	Æ	Ξ	Ξ
	R4	. >	**************************************	5		/	>=-	
1	×	z	Z	Z	Z	Z	. z	Z
TABLEAU 1	R'3	H	Τ	н	Ξ	I	н .	н
TAB	Ar2		NH-1			5 \		5—
	83	н	Н	I	I	Ι	Ι	I
	Art		NH.	NH's			r _H r _N	T. N.
	ă		2	က	4	ro	9	7

Cytotox. A549 IC50 µM							
TRAP IC50 µM	3,2	0,1	0,36	0,18	6,0	0,26	0,21
G4 delta Tm °C	7,5	10,0	8,9	11,4	9,4	7,2	4,4
R2		I	Ξ	I	Ξ	I	
R1	○ -	<u>}</u>	-0=	<u>}</u>	>	->-	○ -
×	z	z	Z	Z	Z	z	z
R'3	Ι	Ξ	I	π	н	Ξ	Ξ
Ar2	5—	FN.		NH4	£		£
R3	Ή	н	Н	н	Ŧ	Ι	Ή
Ar1	N. P.		NH4	NHN.	NH.	H.N.	
Ĕ	ω	6	10	17	12	13	14

Cytotox. A549 IC50 µM	1,85		2,73	2,86	6,0	96,0	
TRAP IC50 µM	0,19	90'0	0,1	2.	0,53	0,44	
G4 delta Tm °C	2,7	6'2	17,1	2,4	3,5	6,4	11,0
R2	Ξ	= .	Ŧ	Ξ	π		Ξ
R1	H S		- 2	-0		○ -	
×	z	z	Z	z,	z	z	z
R'3	Ξ.	I	I.	I	Ι	I	Ξ
Ar2	N. N	N. P.	NH.		}-\{\}		
83	I	Ξ	н	Τ	Ι	Ξ	· I
Ar1	<u></u>					>	
Ä	. 15	18	17	18	19	20	, 21

Cytotox. A549 IC50 µM						1.0
TRAP IC50 µM	0,34	3,0	1,6	2,2	÷	9,0
Gelta Ta °C	2,7	9,2	2'6	4,2	4,8	11.0
R 2	Ξ			Ξ	I	Ξ
R1		\Diamond		+		
×	Z	z	z	z	z	Z
R'3	π	Ξ	Ξ	Ξ	н	Н
Ar2						
æ	π	Ξ	Ή	. т	н	I
Ar1		<u>}</u>		>		
Ĕ	. 8	83	24	. 25	. 58	27

Cytotox. A549 IC50 µM	7:5						15
TRAP IC50 µM	6'0	0,32	1,1	6,0	0,3	0,4	0.68
G4 delta Tm °C	10,6	20,3	6,8	15,3	10,0	10,0	5.0
R2	π	aucun	aucun	aucun	ancnu	aucun	
R1		0-	\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-	}	Ò		
×	Z	0	0	0	. 0	0	Ż
R'3	I	I	H	I	Ξ	I	Ξ
. Ar2				<u></u>	E	12	**************************************
R3	Ξ	Ŧ	I	I	Ι	r	I
Art			T. Z		*HN	H. N.	
ă	28	29	30	31	32	33	46

							
Cytotox. A549 IC50 µM							9.9
TRAP IC50 µM	0.5	0.24	0.23	1.0	0.23	0.23	0.36
G4 delta Tm °C	11.0	17.5	17.5	9.5	19.5	19	19
R2	Ξ	π	Ι.	Ξ	π		π
R1		\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-	-{	→ \ }	<u> </u>	ر چ	
×	z	Z	z	z	Z	Z ,	Z
R'3	I.	Ι	I	工	Ξ	I	I
Ar2	TŽ.			£		1-1-2	##
R3	· * .	Н	I	Ŧ	Ι	Ι	Ι
Ar1	£	I-PA	Hall I	-		- HN	
Д	35	36	. 37	38	39	40	14

Cytotox. A549 IC50 µM		10					
TRAP IC50 µM	0.05	0.18	0.1	0.33	1	0.2	. 0.1
G4 delta Tm °C	15.5	18	17	16.5	18.5	8	4
R2			j	н	Ξ	н	Me
R1				9		`-	\
×·	Z	Z	z	Z	z	Z	z
R'3	Ξ.	I	エ .	н	Ħ	I	I
Ar2	N-1-N-1-1		NH4	NH4 N		±	H. N. H.
R3	Н	I	н	н	н	II	I
Ar1.	THE N	THE N	*HN	*HZ_Z	THE	THE THE PERSON OF THE PERSON O	
ă	. 42	43	44	45	46	47	48

Cytotox. A549 IC50 µM						
TRAP IC50 IM	1	0.22	0.26	1.3	0.2	0.17
G4 delta C	10	2	11	6.5	15.5	16
7 2	I	Ξ		I	百	Ξ
R1	\	\checkmark	⟨_} - ⟨ _}-		\r\ -	}. `a` ←
×	Z	Z	Z	, Z	Z	Z
R'3	π	Ŧ	I .	I	н	Ξ
Ar2	1 2 X	NH2	# <u>F</u>		*H2	<u> </u>
R3	Ξ	н	I	н	Ξ	I
Ar1		NH2	*HN	1-12-X		
Ą	. 49	20	51	29	83	54

Cytotox. A549 IC50 µM						2.7
TRAP IC50 µM	0.21	0.35	0.3	0.22	0.19	3.0
G4 delta Tm °C	15.5	2.5	ю	9	ξ	ø
R2		Ŧ				I
R		-\$			⟨]=- (]=	'5
×	Z	z	z	z	z	z
R'3	Ŧ	x	I	I	I	I
Ar2	N-M-1	I THE NAME OF THE PARTY OF THE	Z.	**************************************	<u> </u>	<u><u> </u></u>
83	. π	Н	Н	Н	I	I
Art	<u></u>	- Note	NH4	NH.	T-HZ	F.
Д	55	56	. 57	58	69	09 .

Cytotox. A549 IC50 µM						
TRAP IC50 µM	0.36	1.2	0.19	0.09	.	0.28
G4 delta Tm °C		7.5	11.5	12	12.5	6
R2	エ .	Ξ	Ме		We	Ι
R1			-Q		-3	Á
×	Z	z.	Z	Z	z	z
R'3	Υ	I	Ξ	I	Ŧ	I
Ar2	N. N.	N. P.		THE N	1-1-N	rH2
R3	H	н	x	I	н	Ξ
Art	NH4	Nr.	THE THE PERSON NAMED IN COLUMN 1		**************************************	*H2
ሟ	61	62	63	25	65	99

Cytotox. A549 IC50 µM		11.6			12.4	
TRAP IC50 µM	0.43	0.3	0.16	0.56	0.35	0.21
G4 delta Tm °C	6.5	۵	85	9.5		9.5
RZ	±					
£	` —\$_5) OP	5	<>-<->	
×	z	z	z	z	z ,	Z
R'3	н	ェ	I	Ξ	I.	Н
Ar2			1-1-2-V		F. Z	N. H.
23	π	Ξ	Ι	I	I	н
Ar1	N. N	NH4	NH2 N	F	ž.	L. L
ä	29	89	69	70	7.	72

to to Mr					89	
Cytotox. A549 IC50 µM					5.6	
TRAP IC50 µM	0.37	0.14	0.05	0.11	0.48	1.5
G4 delta Tm °C	9.5	9.5	13.5	19	12.5	
RZ		н				Ξ
R	(<u>)</u>					Ó
×.	Z	Z	z	Z	Z	Z
R'3	I	π	Ξ	Ŧ	H.	Ι
Ar2	1-12-N	1 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 -	Net P	NH.F.	F. T.	I HN
R3	Ξ	Ξ	н	н	π	I
Art	T-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	I-N	1-N	Nat.	<u> </u>	
Ę.	73	74	75	76	11	82

Cytotox. A549 IC50 µM					14		16.
TRAP IC50 µM		1.2	1.4	1.6	1.2	2.2	3.9
G4 delta Tm °C							
R2	Ξ.	Ξ	π	Ŧ	Ξ	π	Ι
R	\			-0,	\ ———	0	` —\$
×	Z	z	Z	Z	Z	Z	z
R'3	Ξ	Ι	Ι	x	I	Ξ	I
Ar2	THE THE PARTY OF T	ž.	N-1-1	THE N	112	- C	
. R3	н	Ι	Н	. н	Ξ	π	I
Ar1	**************************************	THE STATE OF THE S	NH's	NH4.	T. T. T.	- FE	<u> </u>
五	62	80	18	82	83	. 8	96

.; 5		<u> </u>					
Cytotox. A549 IC50 µM	18.9			20			7.8
TRAP IC50 µM	0.2	1.5	0.11	1.2	0.37	0.37	0.43
G4 delta Tm °C	9		ဖ		7	2	3.5
R2		π		·	π	Ŧ	#
R1		\$		-		- AH	·
×	Z	z	Z	Z	Z	Z	z
R'3	π	Ξ	н	Ι	Н	н	Ι
Ar2	N. S.	ri Z	NH4	NH4 N	NH ₂	FF.	THE THE PERSON NAMED IN COLUMN TO TH
R3	н	Ι	н	н	I.	Ξ	. I
AH	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		N. T.	NH.	NH ₂	N. N	W. N.
ă	98 .	87	88	. 68	06	91	. 82

	•						
Cytotox. A549 IC50 µM	9.3						
TRAP IC50 µM	0.37	0.94	0.93	0.48	0.69	0.35	0.6
G4 delta Tm °C	8 .					4	
R2	Ξ	Ξ	Ξ	I	Ξ	Ξ	Ŧ
R1		-\$	-\$				
×	z	Z	z	Z	z	Z	z
R'3	Σ	Н	Ι	I	H	Н	I
Ar2	NH.	NF1	NP4	1-1-V	*# <u>*</u>		##
R3	Ξ	Н	н	н	н	π	Ι
Ar1	ž		Tan National Property of the P	WH.	₩t,	£	N. P.
ŭ	693	. 46	95	96	28	88	86

	, 						
Cytotox. A549 IC50 µM				11.34	11.37	11.57	
TRAP IC50 µM	0.45	0.81	0.57	0.28	1.2	0.24	0.28
G4 delta C				7	4.5	12	14.5
23	Ξ	Ŧ	Ŧ	aucun .	aucun	aucun	aucun
R1		-			-0		-
×	z	z	Z	0	0	0	, 0
R'3	π	π	x	н	x	Н	H
Ar2		No.	NH4	NH.			
R3	Ι	Υ	I	I	н	Ή	τ
Ar1				NH4	NH4.	NH.	- Z
Ä	100	101	102	103	104	105	106

Cytotox. A649 IC50 µM						•	
TRAP IC50 IM	0.37	0.37	0.34	0.81	0.48	0.32	0.53
delfa Tm °C	4.5	ю	4.5	20.5	23.5	15	æ
22	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun	ancm
R1	-8	È	\$\frac{7}{2}		-	-	_ _\\
×,	0	0	0	0	0	0	0
R'3	Ξ	π	E	Ţ	Ι	н	I
Ar2	T-N	Mr.	<u> </u>	<u> </u>	£		F
83	н	н	Ξ	Ι	H	I	I
Ar1	1 2 ×	THE N	N. N	NH1s N	±	N. P.	£
Т	107	108	109	110	£	112	113

							,
Cytotox. A549 IC50 µM		1.6		19.5	13.7		17.8
TRAP IC50 µM	1.26	0.5	1.8	1.2	4:1		0.38
G4 delta Tm °C	13.5	6		10.5	3.5	5.4	11.5
R2	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun
R1	_ <u>\</u>			-	-\$	-8	+
×	0	0	v	Ø	Ø	Ø	Ø
R'3	Ŧ	Ι	I	π	Н	Ι	Н
Ar2	NH2 N		± ₹		±	5	
R3	Ξ	Ι	π	Ξ.	н	н	Ή
Art	ž.	*		NH4	NH4s	*HN	- 1-2
ជ័	114	115	116	117	118	119	120

				, 			
Cyfotox. A549 IC50 µM			11.6	6.2		11.4	15.9
TRAP IC50 µM	0.4	0.37	1.3	0.9	0.36	0.67	0.84
G4 delta Tm °C	4.5	13.5	က	က	14.5	19	14
R2	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun
R1	-0>		\	\ ———~	1	-	→ <u>₹</u>
×	ဟ	ဟ	ဟ	Ø	ဟ	S	w
R'3	Ι.	Ξ	Ξ	H	Ξ	н	Ξ
Ar2			NH ¹	**************************************	£	#	
R3	Ι	Ξ	н	н	н	н	Ξ
Ar1		1 1 N	NH's	NIT.	- C	##	NH-1
ă	121	122	. 123	124	125	126	. 127

× _ ≥	{	1				Γ	
Cytotox. A549 IC50 µM	2.86						0.88
TRAP IC50 µM	0.39	0.82	0.3	0.91	0.4	0.18	0.3
G4 della Tm °C	15	15.5	G	4.5	12.5	. 55	80
R2	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun	aucun
R1			\ \ \ \		} /~		
×	ن	Ø	v	ဟ	σ	တ	OL .
R'3	π	π	Ξ	Ξ	Ι	π	I
Ar2	N-1	N. I.	NA.	N N	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		
R3	Ξ.	н	E	Ξ	. エ	I	I
Art	<u></u>						
Э	128	129	130	131	132	133	134

Cytotox. A549 IC50 µM	0.074	0.05	0.15	0.039	0.039	0.512	0.096
TRAP IC50 µM	0.3	.0.4	1	0.2	0.3		0.9
G4 delta Tm °C	77	20.6	16	. 22.5	23	3.	7
R2				Ме	\Box	Ι	<u> </u>
R1	()	\		→ \	3		F0
×	Z	Z	Z	z	Z (z	z
R'3	Ŧ	I	н	H	×	H	Σ
Ar2		>					>
23	Ξ.	н	н	I	Ξ	н	Ξ
Art							
ជ	135	138	137	138	139	140	141

Cytotox. A549 IC50 µM	1.56	0.52	0.059	0.42	0.175	0.21
TRAP IC50 µM	-	4.0	0.3	-	0.6	1
G4 della Tm °C	9.6	13	22.5	ro ·	9	
22	н		·	I	ĭ	
R1	, o			`-()	\ \z-	
×	z	z	Z	z	Z	z
R'3	Ŧ	Ξ	Ι	τ	Н	I
Ar2		*				
83	Ξ·	Ι	Ι	I	I	I
Ar1		\				>-
ĒX	142	143	144	145	146	147

Cytotox. A549 IC50 µM	1.5	0.096	2.47				
TRAP IC50 µM	1.5	2.5	2.5	0.38	0.47	0.41	0.2
G4 delta Tm °C	12	12.5	6.5	6.5	9.5	10	19
R2			I		FG \		
R1	(J.	5	\		₽ <	ر ک _ة	
×	z	Z	z	1 Z	z	z	z
R'3	Ι.	Ξ	工	н	Ξ	Ξ	н
Ar2				THE THE PERSON OF THE PERSON O		N. T. T.	· NH4
R3	ı	I	I	Ή	I	Ξ	I
Ar1							No. of the second secon
Ë	148	149	150	. 151	152	. 153	

Cytotox. A549 IC50 µM					01		2.9
TRAP IC50 µM	0.39	1.2	4:	0.85	0.43	0.36	1:9
G4 delta Tm °C	4 .	14.5	12.5	8	10.5	10.5	12
R2		Ξ	Ι.	I	_		FO.
R	 ₹	7		문 (ì	₽	₹
×	Z	z	z	z	z	Z	Z
R'3	Τ	I	Σ	ェ	Ξ	н	Ξ
Ar2	FH.	F.	r _{t-1}	NH4.		NH.	
£	Ή	н	н	Н	н	Ι	н
Ari	Not.	N. P.	NH ₂	1-2-V	NH12		
五	155	156	157	158	159	160	161

F. 6 A.	ο.	4.	g.	22	6	80	88
Cytotox. A549 IC50 µM	0.2	0.24	0.32	0.52	0.59	1.8	1.18
TRAP IC50 µM	1.7	1.2	1.6	1.4	1.4	7:	1.1
G4 delta Tm °C	17	13	12.5	6.5	12.5	9	18.5
72				π.	н	I	
R1	₹ Ç					- ₹	
×	Z	, Z	Z	Z	Z	Z	Z
R'3	τ	н	Ή	Ξ	Н	н	н
Ar2							
ES.	Ξ	I	I	н	Ι	Ι	I
Ar1		>					
Ä	. 162	163	164	165	166	167	168

Cytotox. A549 IC50 µM	0.41	9.4	0.38	0.3		8.7	0.94
TRAP IC50 µM	0.7	1.3	0.49	0.33	0.62	0.26	က
G4 delta Tm °C	16.5	ო	13	20	11.6	ဖ	8
R2		Ξ	д	I	I.	I	T
R1	₹	H0 H0	# _B	HO HO	H0 H0	HO	₩
×	z	z	Z	. Z	Z	Z·	Z
. R'3	I	H	Ŧ	Н	Ħ	Н	н .
A/2					- ANN	- HN	
£ .	π	н	Н	н	н	I	Ξ
Ar1		*			NH.	**************************************	
ă	169	170	171	172	173	174	175

							
Cytotox. A549 IC50 µM		ဗ		0.33	0.23	0.89	0.48
TRAP IC50 µM	8	0.3	2.3	0.36	0.56	0.24	0.1
G4 delta Tm °C	9	8	14.7	. 14	18.1	17.9	-1-
R2	Ι.	aucun	н	I	н	(
R1	но он			→			⟨]~_ _₹
·×	z	ဟ	용	Z	Z	Z	z
R'3	Ι	Ξ	Ŧ	Ŧ	Ι	H	I
Ar2							
83	Ξ	Ξ.	Ξ.	. н	I	Ξ	Ξ
Art							>
Ä	176	177	178	179	180	181	. 182

	•			•		
Cytotox. A549 IC50 µM	1.27			10	0.80	0.85
TRAP IC50 µM	0.85	1.2	0.02	0.01	0.04	0.02
G4 delta Tm °C	14.4	9.4	5.4	3.8	10.8	12.1
R2	unona	=======================================			Ι	Ι
R1			\\$	<>→	↓	
×	ω.	Z	Z ,	z	Z	Z
R'3	I	I	I	T	н	н
Ar2		}-\	- 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5	, D		
æ	Ŧ	I	н	Ή	н	Ξ
Art						
五	183	184	185	186	187	188

Cytotox. A549 IC50 µM	0.99	3.17	41.1	0.13	1.47	0.35	4.85
TRAP IC50 µM	0.04	0.02	0.02	0.1	0.1	0.1	0.1
G4 delta Tm °C	5.9	9.5	13.8	14.4	6	3.9	11
R2	Ţ	Η	Ξ	π	π	Ξ	Ι
R1		-\$		1			
×	Z	z	Z	Z	Z	Z	Z
R'3	Ξ	Ξ	н	н	н	н	Ξ
Ar2	>						
82	I	Ξ	Ι.	. I	Ι	I	I
Art	K.				>	>	
ă		190	. 191	192	193	194	195

					,		,
Cytotox. A549 IC50 µM				,			
TRAP IC50		6:0	0.7	0.4	0.5	1.4	1.8
G4 delta Tm °C	7.8	12.7	16.8	22.8	19.8	12.9	25.5
23	aucun		r		I		I
Æ	-	\\\$	<u> </u>	⟨`}- ⟨>	\		
×	0	z ,	z	z	z	z	Z
R'3	Ξ	±	I	Σ	I	エ	н
Ar2.		*		>			
R3	I	. н	Н	Ι	н	I	Ι
Arī		}-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		}-\			
Ē	196	197	198	189	200	201	202

15

20

25

30

REVENDICATIONS

- 1 Composés fixant la structure G-quadruplex d'ADN ou d'ARN caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale suivante :
- 5 cycle aromatique azoté NR_3 répartiteur NR'_3 cycle aromatique

dans laquelle

- le cycle aromatique azoté, représente :
- une quinoléine ou isoquinoléine possédant
 un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - ♦ une benzamidine ou
 - une pyridine
- le cycle aromatique représente
- ♦ une quinoléine ou isoquinoléine éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, et un ou plusieurs groupe(s) alkoxy ou alkyle à chaîne courte en C1-C4 lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle quinoléine ou isoquinoléine ou
- ◊ une quinoléine ou isoquinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou

PCT/FR02/01005

- ◊ une benzamidine ou
- ◊ une pyridine ou
- ♦ un noyau phényle éventuellement substitué par un groupement halogène; alkoxy en C1-C4; cyano; carbonylamino éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4; guanyl; alkylthio en C1-C4; amino, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle et dont les parties alkyles peuvent ensemble former un cycle en C3-C8, nitro; alkylèneamino en C1-C4; alkénylèneamino en C2-C4;
- vun noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4
- le répartiteur représente :
 - un groupe triazine éventuellement substitué par un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former

5

10

15

20

25

10

15

20

25

30

35

OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux différents; un cycle identiques ou défini ci-dessus aromatique tel que éventuellement substitué ; un radical quinuclidine; un radical pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un radical pipérazinyle ou homopipérazinyle lui-même éventuellement radical alkyle, substitué par un cycloalkyle ou phénylalkyle ; un radical un radical pyridyle, morpholinyle; pipéridinyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitués par plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle C1-C4 ; un alkyle indazolyle; un radical naphtyle; benzotriazole ; radical un radical benzoimidazolyle; un radical pyrimidinyle éventuellement substitué par plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène; un radical amino lui-même éventuellement substitué par un deux radicaux identiques ou différents choisis parmi alkyle, phénylalkyle, alkylaminoalkyle et dialkylaminoalkyle,

étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2

différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S, ce radical étant éventuellement substitué,

- un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels,

5

10

15

25

ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

- 2 Composés fixant la structure G-quadruplex des télomères caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale telle que définie à la revendication 1.
- 3 Composés selon la revendication 1 ou 2 caractérisés en ce que lorsque l'un ou les deux de R1 et R2 représente(nt) un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents, ces radicaux sont choisis parmi les radicaux suivants: le radical amino lui-même éventuellement substitué par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxyalkyle, alcoxyalkyle, alkylphénylalkyle, phénylalkyle, carboxyalkyle, hydroxycarboxyalkyle, acyle, naphtyle, phényle et alkylphényle; le radical trialkylammonio; les radicaux hydroxy; alcoxy en C1-C4;

thioalcoxy; trifluorométhyle; acyle; carboxy libre, salifié, estérifié ou amidifié; imidazolyle; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle en C1-C4; pipéridyle et pipérazinyle éventuellement substitué(s) par alkyle ou phénylalkyl avec alkyl en C1-C4; morpholinyle; pyridyle; naphtyle ou phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène ou le radical amino éventuellement substitué comme défini ci-dessus.

4 - Composés selon la revendication 1 ou 2 caractérisés en ce que le répartiteur représente :

- un groupe triazine éventuellement substitué par un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; alkyle C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux amino, alkylamino, dialkylamino, alcoxyalkylamino, dialcoxyalkylamino, hydroxyalkylamino, dihydroxyalkylamino, hydroxyalkylamino,

trialkylammonium, naphtylamino, phénylamino, acylamino, (alkyl) (phénylalkyl) amino, (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, hydroxy, alcoxy

20

15

10

25

10

15

20

25

30

35

C1-C4, C1-C4, thioalcoxy en trifluorométhyle, acyle, carboxy libre, salifié, estérifié ou amidifié, imidazolyle, pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle en C1-C4, pipéridyle, et homopipérazinyle pipérazinyle éventuellement substitué(s) par alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4, morpholinyle, pyridyle, naphtyle phényle éventuellement substitué(s) par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène, amino, alkylamino et dialkylamino; un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ; un un radical radical quinuclidine; pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un pipérazinyle radical lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle, cycloalkyle ou phénylalkyle; un radical morpholinyle; un radical pyridyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; indazolyle; un radical radical naphtyle, un radical benzotriazole; un radical pyrimidinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène, étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un

hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auguel ils sont liés un radical choisi parmi les suivants: pipérazinyle radicaux homopipérazinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, acylamino, pyrrolidinylalkyl, pyridinyle et pyridyle; 1,2,3,4-tétrahydroquinoléinyle et 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléinyle; diazépine éventuellement substitué par alkyle pyrrolidinyl-alkyl ; pipéridyle pipéridinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi alkyle, alcoxy, alcoxyalkyle, pyrrolylalkyle, pipéridinyle, pipéridyle, cycloalkyl-alkyle; hydroxy et morpholinyle; thiomorpholinyle; imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle,

- ou un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels,

5

10

15

20

25

ces composés étant sous toutes les formes isomères o possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

5 - Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 caractérisés en ce que les groupes diazines sont des pyrimidines et des quinazolines.

6 - Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 5 caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 éventuellement substitué par amino, alkylamino, dialkylamino ou phényle, et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définies pour R1 et R2 à l'une quelconque revendications 1 à 5 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical cyclique choisi parmi les radicaux suivants :un radical pipérazinyle ou homopipérazinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi alkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, dialkylaminoalkyle, hydroxyalkyl, alcoxyalkyle, phénylalkyle, avec dihydroxyalkyle, hydroxyalcoxyalkyle alcoxy, imidazolylalkylaminoalkyle, imidazolylaminoalkyle, imidazolylhydroxyalkylaminoalkyle, pyridylalkyle, imidazopyridinylalkyle, pyridinylalkyle, pyrrolidinylalkyle, imidazolylalkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle 20 morpholinylalkyle, benzoimidazolalkyle phényle, éventuellement substitué par alkyle ou hydroxyalkyle, cycloalkyle en C3-C8, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridyle, pipéridyle, furylcarbonyle, furfurycarbonyle, quinolyle ou isoquinolyle; un radical pyrrolidinyle éventuellement 25 substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl, pyridinyle et pyridyle ; un radical 1,2,3,4-tétrahydroquinoléinyle 1,2,3,4tétrahydroisoquinoléinyle; un radical diazépine alkyle substitué par éventuellement 30 pyrrolidinylalkyl; un radical pipéridyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alkyle, alcoxy, alcoxyalkyle, pyrrolylalkyle, hydroxy, cycloalkylalkyle et pipéridyle; pipéridinyle, un radical pipéridinyle éventuellement substitué par 35

174

pipéridinyle; un radical morpholinyle ou thio morpholinyle; un radical imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle.

7 - Composés selon la revendication 1 ou 2 caractérisés 5 en ce qu'ils répondent à la formule générale suivante : cycle aromatique azoté - NR₃ - répartiteur - NR'₃ - cycle aromatique

dans laquelle le cycle aromatique azoté, le cycle aromatique et R3 et R'3 ont les significations indiquées à l'une quelconque des revendications précédentes,

et le répartiteur représente :

15

20

25

- un groupe triazine éventuellement substitué par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents ont les significations indiquées à l'une quelconque des revendications précédentes,

 un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels,

ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

8 - Composés selon la revendication 1 ou 2 caractérisés 30 en ce que le répartiteur représente :

PCT/FR02/01005

- un groupe triazine éventuellement substitué par un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; alkyle C1-C8 éventuellement substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino, (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, alcoxy en C1radical acyle, C4, un un radical imidazolyle, par un radical pyrrolidinyle, pyridyle ou par un radical phényle; un cycle aromatique tel que défini à la revendication 1; un radical quinuclidine, un radical pyrrolidinyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitué par alkyle C1-C4

étant entendu que R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué,

ou bien lorsque X représente N, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical pipérazinyle, homopipérazinyle, pipéridyle, pyrrolidinyle, morpholinyle ou thiomorpholinyle, éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux,

5

10

15

20

25

- ou un groupe diazine éventuellement substitué par les mêmes groupes que la triazine

ou un de ses sels,

5 ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères

9 - Composés selon la revendication 1 ou 2 caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (I) ci-dessous :

10 dans laquelle:

A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote, d'oxygène, de soufre ou un radical alkyle en C1-C6 pour former l'un des radicaux suivants:

NR1R2 avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène; un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par ou plusieurs radicaux identiques différents ; un cycle aromatique tel que ci-dessus; un radical défini quinuclidine; un radical pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un radical pipérazinyle ou homopipérazinyl lui-même éventuellement substitué par un radical

20

15

15

20

25

30

cycloalkyle ou phénylalkyle; un radical radical pyridyle, morpholinyle; un pipéridinyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitués par plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; un indazolyle; un radical naphtyle; un radical benzotriazole; un radical benzimidazolyle; un radical pyrimidinyle éventuellement substitué par plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène ; un radical amino lui-même éventuellement substitué par un deux radicaux identiques ou différents choisis parmi alkyle, phénylalkyle, alkylaminoalkyle et dialkylaminoalkyle,

étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,

• un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu

que R1 ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué, ou

- un groupe alkyle contenant 1 à 6 atomes de carbone substitué par R1 R2 tels que définis ci-dessus
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
- Ar₁ et Ar₂ identiques ou différents représentent
- * quand Ar₁ et Ar₂ sont identiques :

5

10

15

20

25

- un motif quinoléine ou isoquinoléine éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb, identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, et un ou plusieurs groupe(s) alkoxy ou alkyle à chaîne courte en C1-C4 lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle quinoléine ou isoquinoléine ou
- une quinoléine ou isoquinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
- une benzamidine ou
- une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
- * quand Ar₁ et Ar₂ sont différents
- Ar₁ et Ar₂ représentent tous les deux l'une des possibilités évoquées ci-dessus pour Ar₁ et Ar₂ ou

 Ar₁ représente l'une des possibilités cidessus et Ar₂ représente

* un noyau phényle éventuellement substitué par un groupement halogène, alkoxy en C1-C4, cyano, carbonylamino éventuellement substitué par plusieurs groupes alkyle en C1-C4. quanyl, alkylthio en C1-C4, amino, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle, nitro, alkylèneamino en C1-C4, alkénylèneamino en C2-C4, ou un radical pipérazinyle éventuellement substitué par un radical alkyle C1-C4,

* un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

ou un de ses sels, ces composés de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

10 - Composés selon la revendication 9 caractérisés en ce que lorsque l'un ou les deux de R1 et R2 représente(nt) un radical alkyle en C1-C8 éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents, ces radicaux sont choisis parmi le radical amino lui-même éventuellement substitué par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxyalkyle, alcoxyalkyle, phénylalkyle, carboxyalkyle, hydroxycarboxyalkyle, acyle, naphtyle,

10

5

15

20

phényle et alkylphényle; le radical trialkylammonio; les radicaux hydroxy; alcoxy; thioalcoxy; trifluorométhyle; acyle; carboxy libre, estérifié ou amidifié; imidazolyle; pyrrolidinyle alkyle en C1-C4; substitué par 5 éventuellement pipéridyle et pipérazinyle éventuellement substitué(s) par alkyle ou phénylalkyle avec alkyl en C1-C4; morpholinyle; pyridyle; naphtyle ou phényle lui-même éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux 10 choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène ou le radical amino éventuellement substitué comme défini ci-dessus.

11 - Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définis pour R1 et R2 à l'une quelconque des revendications 1 à 10 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical homopipérazinyle, pyrrolidinyle, pipérazinyle, pipéridyle, pyridinyle, morpholinyle, thiomorpholinyle, imidazolinyle, diazépine, 1,2,3,4-tétrahydroquinoléine ou 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléine, tous ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux 25 tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 10.

12 - Composés selon la revendication 9 caractérisés en ce que A représente un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ou un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote N pour former NR1R2, un radical alkyle linéaire ou ramifié en C1-C6 pour former alkR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1,

avec R1 et R2 identiques ou différents sont choisis parmi éventuellement alkyle C1-C8 l'atome d'hydrogène; substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux amino, alkylamino, dialkylamino, dialcoxyalkyldihydroxyalkylamino, alcoxyalkylamino, hydroxycarboxyalkylamino, hydroxyalkylamino, trialkylammonio, naphtylamino, phénylamino, acylamino, (phényl) (alkyl) amino, (alkyl) (phénylalkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, hydroxy, alcoxy en C1-C4, 10 thioalcoxy en C1-C4, trifluorométhyle, acyle, carboxy libre, salifié, estérifié ou amidifié, imidazolyle, pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle en C1pipérazinyle éventuellement pipéridyle et substitué(s) par alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4, morpholinyle, pyridyle, naphtyle ou phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alcoxy en C1-C4, halogène, amino, alkylamino et dialkylamino; un cycle aromatique tel que défini ci-dessus ; un radical quinuclidine ; un radical pyrrolidinyle lui-même éventuellement substitué 20 par un radical alkyle ou phénylalkyle avec alkyle en C1-C4; un radical pipérazinyle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle, cycloalkyle phénylalkyle; un radical morpholinyle; un radical pyridyle ou un radical pipéridyle éventuellement 25 substitués par un ou plusieurs radicaux alkyle ou phénylalkyle avec alkyle C1-C4; un radical indazolyle; un radical naphtyle, un radical benzotriazole; un radical pyrimidinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle avec alkyle en C1-C4; un radical acénaphtène,

étant entendu que lorsque XR1R2 représente NR1R2, alors R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2

5

10

15

20

différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical choisi parmi les radicaux suivants : pipérazinyle homopipérazinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents; pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl, pyridinyle et pyridyle; 1,2,3,4-tétrahydroquinoléinyle et 1,2,3,4-tétrahydroisoquinoléinyle; diazépine éventuellement substitué par alkyle ou pyrrolidinyl-alkyl; pipéridyle pipéridinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi alcoxy, alcoxyalkyle, alkyle, pyrrolylalkyle, pipéridinyle, pipéridyle, hydroxy et cycloalkyl-alkyle; thiomorpholinyle; morpholinyle; imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle,

25 13 - Composés selon la revendication 9 caractérisés en ce que XR1(R2) est tel que lorsque X représente N, soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 éventuellement substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino ou phényle et l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définies pour R1 et R2 à l'une quelconque des revendications 1 à 8 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont liés un radical pipérazinyle ou homopipérazinyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux

15

choisis parmi alkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, phénylalkyle, alcoxyalkyle, dialkylaminoalkyle, hydroxyalkyl, dihydroxyalkyle, hydroxyalcoxyalkyle avec alcoxy en C1-C6, imidazolylaminoalkyle, imidazolylimidazolylhydroxyalkylaminoalkyle, 5 alkylaminoalkyle, pyridylalkyle, pyridinylalkyle, imidazopyridinylalkyle, pyrrolidinylalkyle, imidazolylalkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alkyle ou phényle, morpholinylalkyle, benzoimidazolalkyle éventuellement substitué par alkyle ou hydroxyalkyle, cycloalkyle en C3-10 C8, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridyle, pipéridyle, furfurycarbonyle, quinolyle furylcarbonyle, isoquinolyle; un radical pyrrolidinyle éventuellement substitué par alkyle ou alcoxy en C1-C4, hydroxy, acylamino, pyrrolidinylalkyl, pyridinyle et pyridyle; un radical 1,2,3,4-tétrahydroquinoléinyle 1,2,3,4tétrahydroisoquinoléinyle; un . radical diazépine substitué par alkyle éventuellement pyrrolidinylalkyl; un radical pipéridyle éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux alkyle, alcoxy, alcoxyalkyle, pyrrolylalkyle, hydroxy, cycloalkylalkyle et pipéridyle; pipéridinyle, un radical pipéridinyle éventuellement substitué par morpholinyle ou thio pipéridinyle ; un radical morpholinyle; un radical imidazolinyle éventuellement substitué par alkyle.

14 - Composés selon la revendication 9 caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (I) ci-dessous :

dans laquelle : 30

PCT/FR02/01005

A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote, d'oxygène, de soufre ou un radical alkyle en C1-C6 pour former l'un des radicaux suivants:

5

10

15

identiques NR1R2 avec R1 et R2 parmi 1'atome choisis différents sont éventuellement C1-C8 d'hydrogène ; alkyle substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino, (phényl)(alkyl)amino, (alkylphényl) (alkyl)amino, alcoxy en C1-C4, thioalcoxy en C1-C4, trifluorométhyle, pyrrolidinyle, pipéridyle, pipérazinyle, morpholinyle, pyridyle ou phényle; cycle aromatique tel que défini revendication 1; un radical quinuclidine, radical pyrrolidinyle, pipérazinyle, morpholinyle, pyridyle ou un radical pipéridyle éventuellement substitué par alkyle C1-C4

20

étant entendu que R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

25

ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,

30

• un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu que R1 ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué, ou

- un groupe alkyle contenant 1 à 6 atomes de carbone substitué par R1 R2 tels que définis ci-dessus
- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
 - Ar₁ et Ar₂ identiques ou différents représentent
 - * quand Ar₁ et Ar₂ sont identiques :
 - un motif quinoléine éventuellement substitué par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, (ou) un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte contenant 1 à 4 atome de carbone ou
 - une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - une benzamidine ou
 - une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
 - * quand Ar₁ et Ar₂ sont différents
 - Ar₁ et Ar₂ représentent tous les deux l'une des possibilités évoquées ci-dessus pour Ar₁ et Ar₂ ou
 - Ar₁ représente l'une des possibilités cidessus et Ar₂ représente
 - * un noyau phényle éventuellement substitué par un groupement halogène, alkoxy en C1-C4, cyano, carbonylamino éventuellement substitué par un ou

10

5

15

_ _

20

25

30

186

C1-C4, plusieurs groupes alkyle en alkylthio en C1-C4, amino, quanyl, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-C4 pour chaque groupe alkyle, nitro, alkylèneamino en C1-C4, (ou) alkénylèneamino en C2-C4, ou un radicla pipérazinyle éventuellement substitué par un radical alkyle C1-C4,

* un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

ou un de ses sels, ces composés de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

20 15 - Composés selon la revendication 9 caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (I) ci-dessous :

dans laquelle :

5

10

15

A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente un atome d'azote, d'oxygène, de soufre ou un radical alkyle en C1-C6 pour former l'un des radicaux suivants:

5

10

15

187

NR1R2 avec R1 et R2 identiques différents choisis parmi l'atome sont d'hydrogène ; alkyle C1-C8 éventuellement radical substitué par un amino, alkylamino, dialkylamino, (phényl) (alkylphényl) (alkyl) amino, (alkvl)amino, alcoxy en C1-C4, thioalcoxy en C1-C4, pyrrolidinyle, trifluorométhyle, pipérazinyle, morpholinyle, pipéridyle, pyridyle ou phényle; un cycle aromatique tel que défini à la revendication 1 ; un radical quinuclidine, un pyrrolidinyle, pipérazinyle, morpholinyle, radical pipéridyle ou un pyridyle éventuellement substitué par alkyle C1-C4

étant entendu que R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué

- ou bien lorsque X représente N ou alkyle, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical monocyclique de 3 à 6 chaînons ou bicyclique de 8 à 10 chaînons saturé ou insaturé renfermant éventuellement un ou deux hétéroatomes identiques ou différents choisis parmi N, O ou S,
 - un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu que R1 ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué, ou
- un groupe alkyle contenant 1 à 6 atomes de carbone substitué par R1 R2 tels que définis ci-dessus

- R3 et R'3, identiques ou différents, représentent indépendamment l'un de l'autre l'hydrogène ou un groupe alkyle en C1-C4
- Ar₁ et Ar₂ identiques ou différents représentent
 - * quand Ar₁ et Ar₂ sont identiques :
 - un motif quinoléine éventuellement substitué par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4, (ou) un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte contenant 1 à 4 atome de carbone ou
 - une quinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
 - une benzamidine ou
 - une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle éventuellement substituée par un groupe alkyle en C1-C4
 - * quand Ar₁ et Ar₂ sont différents
 - Ar₁ et Ar₂ représentent tous les deux l'une des possibilités évoquées ci-dessus pour Ar₁ et Ar₂ ou
 - Ar₁ représente l'une des possibilités cidessus et Ar₂ représente
 - éventuellement * un noyau phényle substitué par un groupement halogène, alkoxy en C1-C4, cyano, carbonylamino éventuellement substitué par plusieurs groupes alkyle en C1-C4guanyl, alkylthio en C1-C4, amino, alkylamino en C1-C4, dialkylamino en C1-

10

5

15

20

25

30

5

10

25

30

189

C4 pour chaque groupe alkyle, nitro, alkylèneamino en C1-C4, (ou) alkénylèneamino en C2-C4, ou un radicla pipérazinyle éventuellement substitué par un radical alkyle C1-C4,

* un noyau hétérocyclique mono ou bi ou tricyclique comportant 0 à 2 hétéroatome par cycle à la condition qu'au moins un hétéroatome soit présent dans au moins un cycle éventuellement substitué par un ou plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par des groupes alkylène en C1-C4 ou alkénylène en C2-C4

ou un de ses sels, ces composés de formule (I) étant sous 15 toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

16 - Composés selon l'une quelconque des revendications 9 à 15 caractérisés en ce que

A représente un radical XR1(R2) dans lequel X représente 20 un atome d'azote N pour former NR1R2, un atome d'oxygène O pour former OR1 ou un atome de soufre S pour former SR1 comme suit :

> R2 identiques NR1R2 avec R1 et ou choisis parmi différents sont l'atome C1-C8 éventuellement d'hydrogène; alkyle substitué par un radical amino, alkylamino, dialkylamino, (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl)amino, alcoxy en C1-C4, par un radical imidazolyle, pyrrolidinyle, pyridyle ou par un radical phényle; un cycle aromatique tel défini la revendication 1; un radical quinuclidine, un radical pyrrolidinyle ou

5

10

15

190

radical pipéridyle éventuellement substitué par alkyle C1-C4

étant entendu que R1 et R2 identiques ne représentent pas tous deux hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué et R1 et R2 différents ne représentent pas l'un hydrogène et l'autre alkyle C1-C4 non substitué,

ou bien lorsque X représente N, R1 et R2 forment ensemble avec X auquel ils sont liés un radical pipérazinyle, pipéridyle, pyrrolidinyle, morpholinyle ou thiomorpholinyle,

• ou un groupe OR1 ou SR1 dans lequel R1 a la même signification que précédemment étant entendu que R1 ne représente pas hydrogène ou alkyle C1-C4 non substitué,

ou un de ses sels, ces composés étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères.

17 - Composés selon l'une quelconque des revendications 9
20 à 15 caractérisés en ce que lorsque A représente NR1R2
soit l'un de R1 et R2 représente l'atome d'hydrogène et
l'autre de R1 et R2 est choisi parmi les valeurs définis
pour R1 et R2 soit R1 et R2 forment ensemble avec l'atome
d'azote auxquels ils sont liés un radical pipérazinyle,
pyrrolidinyle, pipéridyle ou morpholinyle éventuellement
substitués par alkyle ou pipéridyle.

18 - Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 17 caractérisés en ce que Ar₁ et Ar₂ représentent un groupe choisi parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl,-isoquinolyl, quinolinium ou isoquinolinium dont le noyau quinolyle, isoquinolyl, quinolinium ou isoquinolinium est éventuellement substitué par un ou plusieurs groupe(s)

méthyle lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle; ou phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène.

19 - Composés selon l'une quelconque des revendications 9 5 à 18 caractérisés en ce que le groupe A représente :

soit un radical amino substitué par un radical choisi. parmi les groupes suivants : 4-amino- ou 4-méthylaminoou 4-diméthylamino- quinolyl,-isoquinolyl, quinolinium ou isoquinolinium dont le noyau quinolyle, isoquinolyl, isoquinolinium est éventuellement quinolinium ou substitué par un ou plusieurs groupe(s) méthyle lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle ; pyridyle ; phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ou par un radical pipérazinyle ou alkylpipérazinyle; alkyle en C1-C4 substitué par un dialkylamino, amino, alkylamino ou radical (phényl) (alkyl) amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, alcoxy en C2-C4, par un radical alkylpipérazinylcarbonyle, imidazolyle, pyrrolidinyle ou par un radical phényle, radicaux dans lesquels les groupes alkyle possèdent 1 à 4 atomes de carbone ; un radical pyrrolidinyle ; un radical pipéridyle éventuellement substitué par un radical alkyle en C1-C4; ou un radical quinuclidine

10

soit un radical pyrrolidinyle, un radical morpholino ou un radical pipérazinyle éventuellement substitué par un 25 radical alkyl C1-C4 ou pipéridyle,

soit un radical O-phényle, O-pyridyle, ou O-alkyle un radical amino, alkylamino substitué par dialkylamino

20 - Composés selon l'une quelconque des revendications 1 30 à 19 caractérisés en ce quand Ar₁ et Ar₂ sont identiques, Arı et Ar2 représentent un groupe choisi parmi les groupes 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4-diméthylamino- quinolyl,-

PCT/FR02/01005

isoquinolyl, quinolinium ou isoquinolinium dont le noyau quinolyle, isoquinolyl, quinolinium ou isoquinolinium est éventuellement substitué par un ou plusieurs groupe(s) méthyle lié(s) à un atome de carbone ou d'azote du cycle.

5 21 - Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 19 caractérisés en ce quand Ar₁ et Ar₂ sont différents

Ar₁ représente :

10

15

20

25

30

- un motif quinoléine ou isoquinoléine substitué par au moins un groupe N(Ra)(Rb) dans lequel Ra et Rb identiques ou différents représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C1-C4 ou un groupe alkoxy ou alkyle à chaîne courte contenant 1 à 4 atomes de carbone ou
- une quinoléine ou isoquinoléine possédant un atome d'azote sous forme quaternaire ou
- une benzamidine sauf dans le cas où A représente la diéthylamine, l'hydrogène ou un groupe amine ou
- une pyridine attachée en position -4 ou fusionnée avec un groupe aryle ou hétéroaryle

Ar₂ représente

- * un noyau tel que défini ci-dessus mais différent ou
- * un noyau phényle éventuellement substitué par un groupement halogène, méthoxy, cyano, carbonylamino, guanyl, méthylthio, amino, méthylamino, diméthylamino, morpholine, alkylèneamino en C1-C4 ou alkénylèneamino en C2-C4

5

193

* un noyau quinoline ou isoquinoline, benzimidazole, indole, benzothiophène, benzofurane, benzothiazole, benzoxazole, quinazoline, carbazole, quinoxaline éventuellement substitué par un plusieurs groupes alkyle en C1-C4 ou par groupes alkylène en C1-C4 ou des alkénylène en C2-C4

22 - Composés selon l'une quelconque des revendications 9
à 21 caractérisés en ce que A représente un radical amino
substitué par un radical choisi parmi les groupes
suivants : les radicaux 4-amino- ou 4-méthylamino- ou 4diméthylamino- quinolyl ou quinolinium dont le noyau
quinolinium est éventuellement substitué par un groupe
15 méthyle ; les radicaux alkyle en C1-C4 substitués par un
radical amino, alkylamino, dialkylamino, (phényl) (alkyl)
amino, (alkylphényl) (alkyl) amino, pyrrolidinyle ou
pyridyle ; ou le radical quinuclidine

23 - Composés selon l'une quelconque des revendications 9 à 21 caractérisés en ce que A représente soit un radical amino substitué par un ou plusieurs radicaux tels que définis à l'une quelconque des revendications 9 à 21 soit un radical pipérazinyle, homopipérazinyle, pipéridinyle ou pyrrolidinyle éventuellement substitué(s) par un ou plusieurs radicaux tels que définis à l'une quelconque des revendications 9 à 21

24 - Composés selon l'une quelconque des revendications 9 à 21 caractérisés en ce que A représente un radical O(ou S)-cycle aromatique ou un radical O(ou S)-alkyle avec alkyle éventuellement substitué.

25 - Composés selon l'une quelconque des revendications 9 à 21 caractérisés en ce que A représente un radical O-phényle, O-pyridyle, O-pyrimidinyle ou O-alkyle

substitué par un radical amino, alkylamino ou dialkylamino ou bien un radical S-phényle, S-pyridyle, S-pyrimidyle ou S quinoleinyl.

- 26 Composés selon l'une quelconque des revendications 1 et 2 répondant aux produits suivants :
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(3-diméthylamino-propyl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 1)
- le 2,4,6-tris-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino10 [1,3,5]triazine (exemple 2)
 - le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 11)
- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinuclidin-3-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 17)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 19)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6yl)amino-6-(1-méthyl-pipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 20)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(pyridin-4-yl)méthylamino-[1,3,5]triazine (exemple 27)
- 25 le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6phénoxy-[1,3,5]triazine (exemple 29)
 - le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(3-diméthylamino-propyl)oxy-[1,3,5]triazine (exemple 31)

- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(pyridin-4-yl)oxy-[1,3,5]triazine (exemple 32)
- le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(phénylméthyl)oxy-[1,3,5]triazine (exemple 33).
- 5 27 Composés selon l'une quelconque des revendications 1 et 2 répondant aux produits suivants :
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(3-diméthylamino-propyl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 1)
- le 2,4,6-tris-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino[1,3,5]triazine (exemple 2)
 - le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-[1,3,5]triazine (exemple 11)
- 15 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-pipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 20)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(pyridin-4-yl)oxy-[1,3,5]triazine (exemple 115)
 - le 2,4-bis-(4-amino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinolin-2-yl)thio-[1,3,5]triazine (exemple 128)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-phényl-[1,3,5]triazine (exemple 134)
- 25 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-(2-dipropylamino-ethyl)pipérazin-4-yl][1,3,5]triazine (exemple 137)

- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-{[1-2-(2-hydroxy-éthyl)oxy-éthyl]pipérazin-4-yl}-[1,3,5]triazine (exemple 141)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[2(S)-(pyrrolidin-1-yl)méthyl-pyrrolidin-1-yl]-[1,3,5]triazine (exemple 149)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinolin-2-yl)thio-[1,3,5]triazine (exemple 133)
- 10 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-homopipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 135)

15

- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-(3-diméthylamino-propyl)-pipérazin-4-yl][1,3,5]triazine (exemple 136)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[N-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-N-méthyl-amino][1,3,5]triazine (exemple 138)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-{1-[3-(pyrrolidin-1-yl)propyl-homopipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 139)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-(pyridin-4-yl)-pipérazin-4-yl][1,3,5]triazine (exemple 144)
- 25 28 Composés selon l'une quelconque des revendications 1 et 2 répondant aux produits suivants :
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-pipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 20)

- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(quinolin-2-yl)thio-[1,3,5]triazine (exemple 133)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-(1-méthyl-homopipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 135)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-(3-diméthylamino-propyl)-pipérazin-4-yl][1,3,5]triazine (exemple 136)
- 10 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[N-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-N-méthyl-amino][1,3,5]triazine (exemple 138)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-{1-[3-(pyrrolidin-1-yl)propyl-homopipérazin-4-yl)-[1,3,5]triazine (exemple 139)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[1-(pyridin-4-yl)-pipérazin-4-yl][1,3,5]triazine (exemple 144)
- le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-20 yl)amino-6-[4-(pipéridin-4-yl)-pipérazin-1-yl]-[1,3,5]triazine (exemple 199)
 - le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[4-(pipéridin-1-yl)butyl]amino-[1,3,5]triazine (exemple 200)
- 25 le 2,4-bis-(4-diméthylamino-2-méthyl-quinolin-6-yl)amino-6-[(imidazol-1-yl)méthyl]amino-[1,3,5]triazine (exemple 202)
 - 29 Compositions pharmaceutiques comprenant à titre de principe actif un produit selon la revendication 1 ou 2.

- 30 Compositions pharmaceutiques comprenant à titre de principe actif un produit selon les revendications 26, 27 ou 28.
- 31 Composés de la revendication 1 ou 2 caractérisés en ce qu'ils ont une activité inhibitrice des télomérases.
 - 32 Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisés en ce qu'ils ont une activité anticancéreuse.
- 33 Utilisation des composés de la revendication 32 comme produit pharmaceutique à usage humain.
 - 34 Associations thérapeutiques constituées d'un composé selon la revendication 1 ou 2 et d'un autre composé anticancéreux.
- 35 Associations selon la revendication 34 caractérisées en ce que le composé anticancéreux est choisi parmi les agents alkylants, les dérivés du platine, les agents antibiotiques, les agents antimicrotubules, anthracyclines, les topoisomérases des groupes I et II, les fluoropyrimidines, les analogues de cytidine, analoques d'adénosine, les enzymes et composés divers 20 tels que la L-asparaginase, l'hydroxyurée, l'acide transrétinoique, la suramine, l'irinotecan, le topotecan, la dexrazoxane, l'amifostine, l'herceptin ainsi que les hormones oetrogéniques, androgéniques, les agents antivasculaires. 25
 - 36 Association thérapeutique constituée d'un composé selon la revendication 1 ou 2 et de radiations.
 - 37 Associations selon l'une quelconque des revendications 34 à 36 caractérisées en ce que chacun des composés ou des traitements est administré simultanément, séparément ou séquentiellement.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

onal Application No PCT/FR 02/01005

A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D401/14 C07D401/12 C07D453/02 A61K31/53
//(C07D401/14,251:00,215:00,215:00),(C07D401/14,251:00,215:00, 215:00,215:00),(CO7D401/12,251:00,215:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, EPO-Internal, PAJ, BIOSIS

Y Further documents are listed in the continuation of box C.

С. РОСИМ	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 93 20056 A (JARMAN MICHAEL ;COLEY HELEN MARY (GB)) 14 October 1993 (1993-10-14) abstract; claims	1-37
A	ALFRED KREUTZBERGER ET AL: "Synthese und spektroskopische Untersuchungen von Dianilinotriazinen" CHEMIKER ZEITUNG, HUTHIG VERLAG GMBH. HEIDELBERG, DE, vol. 114, no. 6, 1990, pages 208-210, XP002143260 the whole document	1-37
Α	WO 00 78738 A (PARKER HUGHES INST) 28 December 2000 (2000-12-28) abstract; claims/	1-37

	<u> </u>
Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international filing date 'L' document which may throw doubts on priority dalm(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention." "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 18 July 2002	Date of mailing of the international search report 26/07/2002
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	· Authorized officer Frelon, D

Y Patent family members are listed in annex.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No
PCT/FR 02/01005

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	netevant to defin No.
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 08, 30 June 1999 (1999-06-30) & JP 11 060573 A (NIPPON KAYAKU CO LTD), 2 March 1999 (1999-03-02) abstract	1-37
A,P	WO 01 40218 A (AVENTIS PHARMA SA) 7 June 2001 (2001-06-07) the whole document	1-37

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nformation on patent family members

Intr >nal Application No PCT/FR 02/01005

	ocument arch report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 932	0056	A	14-10-1993	AT	168105 T	15-07-1998
				ΑU	676677 B2	20-03-1997
				ΑU	3894293 A	08-11-1993
				DE	69319590 D1	13-08-1998
				DE	69319590 T2	12-11-1998
				DK	632805 T3	19-04-1999
				EP	0632805 A1	11-01-1995
				ES	2118945 T3	01-10-1998
				WO	9320056 A1	14-10-1993
				JP	7505380 T	15-06-1995
				US	5534625 A	09-07-1996
				US	5854244 A	29-12-1998
WO 007	8738	Α	28-12-2000	US	6262053 B1	17-07-2001
				AU	3714500 A	09-01-2001
				EP	1189892 A1	27-03-2002
				WO	0078738 A1	28-12-2000
JP 110	60573	Α	02-03-1999	NONE		
WO 014	0218	Α	07-06-2001	FR	2801588 A1	01-06-2001
• • •		- •		AÜ	2179001 A	12-06-2001
				WO	0140218 A1	07-06-2001

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der internationale No PCT/FR 02/01005

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7D401/14 CO7D401/12 CO7D453/02 A61K31/53 //(C07D401/14,251:00,215:00,215:00),(C07D401/14,251:00,215:00, 215:00,215:00),(C07D401/12,251:00,215:00)

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C07D A61K A61P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) WPI Data, EPO-Internal, PAJ, BIOSIS

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 93 20056 A (JARMAN MICHAEL ;COLEY HELEN MARY (GB)) 14 octobre 1993 (1993-10-14) abrégé; revendications	1-37
A	ALFRED KREUTZBERGER ET AL: "Synthese und spektroskopische Untersuchungen von Dianilinotriazinen" CHEMIKER ZEITUNG, HUTHIG VERLAG GMBH. HEIDELBERG, DE, vol. 114, no. 6, 1990, pages 208-210, XP002143260 le document en entier	1-37
A	WO 00 78738 A (PARKER HUGHES INST) 28 décembre 2000 (2000-12-28) abrégé; revendications/	1-37

Yolr la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
 Catégorles spéciales de documents cités: 'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divutgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 	 T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent, l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré solément "Y" document particulièrement pertinent, l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même familie de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
18 juillet 2002	26/07/2002
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31–70) 340–3016	e Fonctionnaire autorisé Frelon, D

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Deq e Internationale No PCT/FR 02/01005

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1999, no. 08, 30 juin 1999 (1999-06-30) & JP 11 060573 A (NIPPON KAYAKU CO LTD),	1-37
	2 mars 1999 (1999-03-02) abrégé	
A,P	WO 01 40218 A (AVENTIS PHARMA SA) 7 juin 2001 (2001-06-07) le document en entier	1-37
		·

nande internationale n° PCT/FR 02/01005

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Cadre I Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
1. Les revendications n°s se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. X Les revendications nos — se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier: voir feuille supplémentaire SUITE DES RENSEIGNEMENTS PCT/ISA/210
Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'Invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n os
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur finvention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n cs
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposan Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre I.2

-1- Les revendications 1-25, 29-37 présentes ont trait à une très grande variété de composés. En fait, les revendications contiennent tant d'options, de variables, de permutations possibles qui, de plus ne sont pas toujours spécifiées, que le manque de clarté et de concision au sens de l'Article 6 PCT qui s'en suit, est d'une importance telle qu'une recherche significative de l'objet des revendications devient impossible.

Le domaine que les revendications désignées ci-dessus tentent de ciconscrire doit être aussi précis que le permet l'invention, en particulier par des formules chimiques clairement interprétables. Les revendications qui tenteraient de définir l'invention par le seul résultat recherché (activité biologique) ne peuvent être autorisées dans un cas comme la présente demande (cf. Directives C-III, 4.7).

-2- Les revendications désignées ci-dessus ne donnent pas une "formule chimique" susceptible de définir précisément l'objet de l'invention. Si par ailleurs les termes associés "cycle aromatique azoté/répartiteur/cycle aromatique" peuvent paraître bien définis per se, aucune indication quant aux points de rattachement et à leurs substitutions n'est claire. Quand un noyau hétérocyclique est mentionné, la taille de ce noyau n'est pas précisée. Les positions des atomes d'azote des cycles triazines ou diazines ne sont pas précisées. Des expressions comme " éventuellement substitué par au moins un groupe N(Ra)(Rb)" suppose d'aiutres substitution non définies sur les (iso)quinoléines ou "possédant un azote sous forme quaternaire" sans que le groupe qui quaternise l'azote ne soit précisé (on note par ailleurs que les sels des composés sont aussi globalement revendiqués).

On note de plus des confusions que la description ne permet pas d'éclaicir concernant, par exemple, la définition du terme "hétérocycle" qui semble en partie redondante puisque la quinoléine donnée en première place pour "cycle aromatique" y est inclue (voir par exemple, description, page 14, lignes 19-26; page 19, lignes 1-8).

On note aussi que la revendication 9 et celles qui en dépendent ne peuvent dépendre de la revendication 1 à laquelle elles se réfèrent puisque le reste pyridine (cf. définition des restes Ar1 et Ar2) doit pouvoir être fusionné, ce qui ne se retrouve pas dans la première revendication.

-3- Une caractéristique donnée prioritairement dans la revendication 1 et les revendications qui en dépendent se lit: "fixant la structure G-quadriplex d'ADN ou d'ARN", ce qui peut paraître une façon de définir d'abord l'invention par le but qu'elle est sensée atteindre. La même remarque peut s'appliquer aux revendications 31 et 32 (revendications "desiderata"). Ce qui anticiperait sur des formes non encore décrites que l'invention ne peut recouvrir en tant que telle. Or, comme les revendications 9 et dépendantes le montrent, l'invention peut parfaitement être définie, sans en limiter indûment la portée, par des formules chimiques usuelles à l'homme du métier.

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

-4- Par conséquent, la recherche a été effectuée pour l'object revendiqué qui apparaît clair et concis, c'est-à-dire tel qu'il est illustré par les exemples.

On remarque que la description mentionne le tableau 1 à la page 75 sans qu'il soit possible de savoir avec certitude à quelle figure les dites "structures chimiques" sont associées. L'hypothèse la plus vraisemblable pour assurer la poursuite de la recherche a été de se référer à la figure (I) telle que reproduite aux pages 33 et 43 (cf. revendications 9 et 15) car c'est la seule structure chimique figurée dans la demande.

On retrouve en particulier les constantes caractéristiques suivantes: "répartiteur" = 1,3,5-triazine; R3 et R'3 = H; Ar1 = quinoléin-6-yl et Ar2 = quinoléin-6-yl ou phenyl.

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatité membres de tamilles de brevets

Internationale No PCT/FR 02/01005

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO 9320056		14-10-1993	AT	168105 T	15-07-1998
			AU	676677 B2	20-03-1997
			AU	3894293 A	08-11-1993
			DE	69319590 D1	13-08-1998
			DE	69319590 T2	12-11-1998
			DK	632805 T3	19-04-1999
			EP	0632805 A1	11-01-1995
			ES	2118945 T3	01-10-1998
			MO	9320056 A1	14-10-1993
			JP	7505380 T	15-06-1995
			US	5534625 A	09-07-1996
			US	5854244 A	29-12-1998
WO 0078738	Ā	28-12-2000	US	6262053 B1	17-07-2001
			ΑU	3714500 A	09-01-2001
			EP	1189892 Al	27-03-2002
			MO	0078738 A1	28-12-2000
JP 11060573	А	02-03-1999	AUCUN		
WO 0140218	A	07-06-2001	FR	2801588 A1	01-06-2001
			AÜ	2179001 A	12-06-2001
			WO	0140218 A1	07-06-2001